LAIA OGRAFICA (Lyc SP) 4 1

ANNIK VIVIER BUNGE

Professora Titular do Departamento de Qui du Universidade Federal de São Car is SP

INTRODUÇÃO À QUÍMICA QUÂNTICA



A importância da química quântica no curriculum de um curso de química têm sido reconhecida bastante recentemente. No Brasil, o problema principal que enfrentamos ao pretender ensinar os fundamentos da mecânica quântica e algumas aplicações simples a problemas de interesse do químico, é a falta de um livro-texto, não apenas em português - jã que a deficiência poderia ser resolvida rapidamente com a tradução de um dos excelentes textos em inglês - mas também adaptado para os nossos alunos, ã sua bagagem de conhecimentos an teriores e as suas necessidades para o futuro.

A química quantica é fundamental em quase todas as áreas da química,pa ra que se possa ter um entendimento profundo dos fenomenos a nivel molecular. Tradicionalmente, somente os alunos da area de fisico-química estudavam-na. Das outras āreas, os primeiros a reconhecer a sua utilidade foram os químicos orgânicos: já no começo da década de 1920, Sir Robert Robinson desenvolveu a teoría eletrônica da química orgânica que permitiu relacionar as reações orgânicas com a estrutura eletrônica molecular. O estudo dos com plexos inorgánicos, da química dos compostos do boro, dos metodos espectroscopicos de analise, para citar apenas alguns exemplos específicos, dependem fundamentalmente de um conhecimento teórico dos níveis de energia das molécu las e dos orbitais moleculares. Uma area de pesquisa quantica relativamente mais nova e a da cinética química: os produtos e reagentes de uma reação podem, em geral, ser estudados experimentalmente, porem isso não acontece com os compostos intermediários que ocorrem transientemente em estados de nãoequilibrio durante o processo; para estes so existe a possibilidade de predi zer, as suas estruturas e propriedades teoricamente, através dos métodos da química quantica e com o auxílio do computador.

Mesmo na indústria, a química quántica pode ser fundamental. Duas indústrias vitais são as que se ocupam da saúde humana e da proteção agrícola; ambas requerem produtos químicos que possuam efeitos biológicos específicos e

Este livro tem por objetivo ensinar ao futuro químico (experimental ou eórico, licenciado ou bacharel) os fundamentos da química quantica que são ignificativos e úteis para ele. Ao mesmo tempo, tentamos evitar a superfilalidade excessiva e não necessária que, em vez de facilitar a aprendiza-

gem, somente leva à incompetência e às correspondentes ruo Layues. Le campo, de química quámtica sem un mínimo de rigor matemático é uma perda de tempo, de química quámtica sem un mínimo de rigor matemático é uma perda de tempo. Esperamos que e alumo que entenda e domine este texto saiba o que está aprendendo, por que ele o está aprendendo, e como usa-lo.

Para se acompanhar o texto mão se requer "alta" matemática, apenas as Para se acompanhar o texto mão se requer "alta" matemática, apenas as moções de integração e diferenciação comuns e de algebra linear (matrizes e moções de integração e occeito de espação diferencial a introduzido com um exemeter vinantes); e conceito de empação diferencial a introduzido com um exemplas simples, e do pêndulo, de modo que o aluno mão necessita de experiência prêvia a respeita. Um químico que irá apenas usar os resultados da teoría mão precisa saber resolver a equação diferencial de Legendre; porêm, algums appreciarão a oportantidade de ver de onde provêm os resultados que se usam, e, por esse motivo, certas deduções matemáticas são dadas em apêndice.

Este terto foi planejado em função da disciplina Introdução à Química Quámtica, que vimos lecionando na Universidade Federal de São Carlos desde 1973. Uma primeira varsão foi impriarida na forma de apostila no setor fico da UFSCar. Messa ocasião, contamos com a valiosa colaboração do aluno Carlos Menrique Alves; as suas perguntas, as suas dúvidas a dificuldades, os pontos da teoria que ale achou arbitrários ou pouco convincentes foram amplamente discutidos antes de serem redigidos. Esperamos que o resultado se da un texto suficientemente claro e detalhado a que tenhamos conseguido tirar a aureola de mistério e dificuldade que frequentemente envolve os conceitos da mecânica quántica.

Agradecemos a motivação e o interasse dos alunos das turmas 1971, 1972 e 1973 da Licenciatura em Química, de alguns astudantes dos cursos da Licenciatura em Física e de Engenharis de Materiais que também assistiram as aulas, e especialmente ao colega Prof. Sérvulo folguaras Domínguez, cujo apoio e entusiasmo nos impulsaram a escrevar este texto.

Estamos profundamente agradecidos ao Prof.Dr. Carlos Bunge pela sua crítica severa e cuidadosa, porém sempre construtiva, pelo seu estímulo e interessa e por toda s ajuda e colaboração prestada.

A Carlos Henrique Alvas, nossos sinceros agradecimentos por toda a dedicação e antusiamo, primeiro na redação da apostila, e ainda na fase finsl do projato, quando nos auxiliou fazando qusse todos os desenhos, completando tabsias a descobrindo inúmeros êrros no texto.

Finalmente, somos gratos à sacretária Ana Maria Mendes pelo seu excelante trabelho e por todas se horas extras que ela enfrentou sempre com um sorriso, a também a Liliam Scoracchio do Prado Venere pels sjuda prestada na correção do manuscrito.

A.Y. Bunge

São Carlos, SP Fevereiro, 1976

INTRODUÇÃO

O problema principal envolvido no planejamento de um curso de química quantica a, como em todo empreendimento educativo, o de decidir o que deve sar ensinado e com que grau de profundidade. Evidentemente, a resposta deve depender da futura especialização que cada aluno pretende seguir, mas ha um minimo que pode ser considerado de interesse geral e que temos tentado identificar.

Qual a difarença qua existe entre o comportamento dos corpos macroscópicos e o das partículas microscópicas? Porque as leis da mecânica clássica não conseguem explicar certos fenómenos, tais como a simples existência das ligações guímicas?

As respostas a astas perguntas poderão ser obtidas apos o estudo do Cap. II e de uma parte do III, mas a provavel que muitas duvidas ficarão, de vidas, principalmente, ao conflito com preconceitos tradicionais e profundamente enralzados a respeito de ondas, partículas, átomos, orbitais, etc. É aconselhával lar o qua diversos autores escreveram sobre o tema da dualidade partícula-onda (Refs. [8] e [9] do Cap. II), e especialmenta não procurar muitas semelhanças antra as partículas elementares (elétrons, prótons, fotons, etc...) e os corpos macroscópicos.

Os entes microscópicos obedecem ás leis da uma nova mecánica, as quais são introduzidas no Cap. III. Na Sac. 6 desse capítulo dascrevem-se os postulados da mecánica quántica; na Sac. 4 do Cap. II discute-se a noção de probabilidade e o princípio de incerteza. Ambas devem sar lidas várias vézes. Recomendamos lã-las superficialmente uma primeira vaz ao acompanhar a sequência natural do taxto e sem sa preocupar com o rigor matemático. Após o astudo da partícula na caixa (Cap. IV), poderá se voltar a alas com mais tem po. Provavalmente, surgirão à mente muitas perguntas relativas a interpreta ção quando se estudar aplicações aspecíficas; boa parte delas deverão encontrar respostss nas Secs. 4 (Cap. II) e 6 (Cap. III).

O Cap. VI sobre momento angular é aproximadamente independente do resto do texto (exceto a introdução do spin eletrônico) e pode ser delxado da lado num primeiro curso de química quántics se o tempo for escasso.

O Cep. VII é o mais longo de todos, refletindo o interesse especial da autora; parte dele pode ser estudado num segundo curso de química quântica.

Os Caps. VIII, IX, X e XI contem o essencial da aplicação de mecânica quântica em química, e é importante reserva-lhes tempo suficiente para que possam ser bam estudados.

No Cap. XII temos reunido alguns temas de interesse atual, tratando-os em forma simples e entendível, porém necessariamente um pouco superficial fornecendo sempre as referencias para tratamentos mais completos dos mesmos.

Em geral, temos procurado conciliar o raciocínio simples a uma linguagem bem atualizada; as demonstrações foram feitas com o máximo de detalhes, visando a compreensão, mesmo por alunos com pouca base matemática e física; porem, as aplicações e os metodos utilizados são os que aparecem na literatu ra de 1975, de modo que o texto poderá ser útil também a alunos de pos-graduação.

Uma variedade de demonstrações, tabelas e formulas são dadas em apêndi ce, juntamente com o programa do método de Hückel em Fortran IV para o minicomputador HP2100 com 32 k de memoria.

Para finalizar esta introdução queremos enfatizar duas recomendações importantes de ordem pratica:

- (i) Infelizmente a mecânica quantica não se estuda deltado. É necessario escrever a medida que o estudo progride, resolver quantidade de exercícios, treinar nas integrações e na montagem de problemas.
- (ii) As aplicações da mecânica quântica requerem muita ordem e esmero: este ponto tornar-se-a evidente logo que se resolver a primeira integral de normalização. Assim, é indispensavel aos principiantes trabalharem com lapis e borracha!

Introdució a Quinne Quântica Annak Vivier Bunge Edgard Brucher

CONTEUDO

Preficio

Introducão

Ca	nist	ren.	1

LS I	EORIA	AS CLÁSSICAS DA MATÉRIA E DA RADIAÇÃO	
-		Mecânica Clássica	
		Ondas —	
		Eletromagnetismo	1
		-	
Сар	itulo	П	
A D	UALID	ADE PARTICULA-ONDA	2
	1.	Os Fracassos das Teorias Clāssicas	2
	2.	"Partīculas" de Luz: os Fotons	2
	3.	"Ondas" de Elêtrons	3
	4.	Representação Unificada para os Conceitos de Partícula e Onda	-
Сар	itulo	111	
FUN	DAMES	ITOS DA MECANICA QUANTICA	
	1.	Regularidades nos Espectros	
		O Modelo Atômico de Bohr	
	3.	Unidades Atômicas	
	4.	Potencial de Ionização	
	5.	Espectros de Emissão e de Absorção	
	6.	A Procura de um Modelo Matemático para o Átomo	
	7.		
	8.	Sistemática para Escrever a Equação de Schrödinger	
Ca	ก็เนีย	o IV	
1,	c	DES A PROBLEMAS SIMPLES	

. A Particula Livre

4. Rotor Rigido

. A Particula numa Caixa

3. O Oscilador Harmonico

60

64

75

81

			2.00
Capitulo V		Utatomicas	189
O MODELO QUÂNTICO PARA ÁTOMOS HIDROGENDIDES	9.5	3. Diagrama de Níveis de Energia em Moléculas Diatômicas	195
1. Autofunções e Autovalores	97	4. Espectro Rotacional	197
2. Unidades Atomicas	99	5. O Espectro de Vibração-Rotação	198
3. Olagrama de Niveis de Energia	100	6. Molēculas Poliatômicas	
4. Representação das Funções de Onda	101		
5. O Espectro dos Atomos Hidrogenőides: Regras de Seleção	103	Capitulo IX	
5. U Especialo dos riconos mais gamentos		ESTRUTURA ELETRONICA DE MOLECULAS DIATONICAS	202
Capitulo VI		1. Estrutura Eletrônica da Molécula de H∳: Solução Exata	202
· ·	115	2. Molêculas Diatômicas com mais de um Elêtron	205
MOMENTO ANGULAR	110	3. O Mētodo de OM-CLOA	207
1. Oefinição Clássica do Momento Angular — —	115	4. Orbitais Moleculares pelo Método OM-CLOA: Análise Qualita	
2. Operadores de Momento Angular: Propriedades		tiva	209
3. Autofunções e Autovalores do Momento Angular	119	5. Câlculo de Orbitais Moleculares	216
4. Efeito de um Campo Magnetico	121	6. Moléculas Diatômicas Homonucleares: Tratamento Qualitati-	
5. Evidência em Favor do Spin Eletrônico	127	ν0	225
6. Postulados do Spin Eletronico	127	7. Termos Espectroscópicos	227
7. Origem e Calculo dos Oesdobramentos de Linhas: Teoria de	129	8. Moleculas Oiatômicas Homonucleares: Tratamento Quantitati	
Perturbações	134	` vo	230
8. O Espectro do Átomo de Hidrogênio	134	9. Moléculas Olatómicas Heteronucleares	233
Capitulo VII		Capitulo X	
ATOMOS MULTIFLETRÔNICOS	140	MOLECULAS POLIATONICAS PEQUENAS	23
1. O Atomo de Helio	141		23
2. O Principio de Exclusão de Pauli	145	1. Orbitais Moleculares: Tratamento Ab-Initio	
3. Funções de Onda Antisimetricas: Determinantes de Slater	147	2. Um Exemplo de Equação Secular no Modelo de Partículas Inde	24
4. A Teoria de Perturbações: Aplicação ao Atomo de Hêlio	150	pendentes	24
5. O Mêtodo Variacional: Aplicação ao Átomo de Héllo	153	 Resolução da Equação Secular: Método SCF Resolução da Equação Secular: Métodos Empíricos e Semiempí 	
6. Métodos mais Sofisticados	157		24
7. Modelo para Atomos Multieletrônicos	153	ricos 5. Análise Qualitativa dos Orbitais Moleculares e Níveis do	
8. Tabela Periódica	162		24
9. Termos Espectroscópicos	166	BeH ₂ 6. Moléculas não Lineares, Regras de Gillespie-Nyholm	25
10. Funções Radiais para Orbitais Atômicos	176	7. Simetria Molecular. Orbitais Moleculares Deslocalizados	25
10. runçues nacions porte di anticono		8. Antise da População Eletrônica em Funções de Onda Forma-	
Capitulo VIII			25
	116	e OM-CLOA 9. ais Hibridos e Orbitais Moleculares Localizados	26
ROTAÇÃO E VIBRAÇÃO DE MOLECULAS		10. Es, ma para Análise dos Orbitais Moleculares de Moleculas	
1. A Separação de Born-Oppenheimer	187		26
2. Resolução da Equação para o Movimento Nuclear em Moléculas		Pequenas	

oltulo XI	
LECULAS COM ELETRONS #: METODO DE HUCKEL	271
1. Orbitais Moleculares σ e π em Molêculas Poliatômicas	271
2. O Mētodo da Hūckal	271
3. Aplicação ao Etilano	274
4. O Butadieno: Cálculo de Índices Moleculares	279
5. Hidrocarbonetos Alternados	287
6. A Regra do 4n+2	288
7. Rasolução das Equações Seculares	292
8. Moleculas com Hateroátomos	296
9. Utilidade dos Cálculos pelo Método de Hückel	302
10. Possīveis Melhoramentos do Método de Hückel	309
ID. PUSSIFETS HEIMS SHOWN TO THE POPULATION OF T	
pitulo XII	
MAS DE ATUALIDADE EN QUÍNICA QUANTICA MOLECULAR	314
1. Os Modalos Teóricos em Química: Ab-Initio varsus Semiem-	
piricos	314
2. O Métoda de Hückel Extendido	318
3. Bioquimica Quantica	321
4. Calculos Ab-Initio da Superfícies de Energia Potencial	324
S. Orbitais Moleculares em Cinática: A Teoria dos Orbitais	
Moleculares da Fronteira	325
6. A Conservação da Simetria Orbital: Regras de Woodward-	
Moffmann	329
1,40	
pēndices	
1. Constantes Físicas e Fatores de Conversão	335
2. Formulas Otais e Tabela de Integrais	336
3. Sistemas de Coordanadas	341
4. A Equação Diferencial da Hermite	346
5. O Laplaciano em Coordanadas Polaras	350
6. Cálculo da Momanto de Inércia	352
7. Equação Associada de Legendre	356
8. A Equação Associada de Laguarre	358
9. Funções Hidrogénicas	360
10. A Teoria de Perturbações	364
ora Funções do Tipo S	368

13. Detarminação de Tarmos Espectroscôpicos	389
14. Modos Normais de Vibração	392
15. Programa HUCKL	399
Indice	407

Até o fim do século XIX supunha-se que a matéria, composta de partículas que obedectam as leis da mecanica clássica, não tinha relação nenhuma com a nadiação, ou a transmissão de energia por ondas eletromagnéticas que obedeciam as leis do eletromagnétismo clássico. Porém, vários experimentos realizados entre 1887 e 1927 demonstraram que a diferença entre a matéria e a radiação não estava claramente delimitada. De fato, as observações mostra ram que tanto a matéria quanto as radiações podiam se manifestar como ondas ou partículas, dependendo da natureza do experimento. A teoría que descreve numa boa aproximação o comportamento dos elêtrons em átomos, moléculas, sõli dos, e as interações entre matéria e radiação, ê a mecânica quântica, formulada no começo do século XX por Heisenberg, Dirac e Schrödinger.

A mecânica quântica surgiu como uma adaptação das teorias clássicas;as sim ao apresenta-la podem ser usados conceitos e analogias com a mecânica clássica, a teoria de ondas e o eletromagnetismo. Neste capítulo, serão bre vemente resumidas algumas caracteristicas fundamentais de cada uma dessas teo rias, numa tentativa de conectá-las formando uma base única de conceitos físicos importantes. A descrição é necessariamente sumária e superficial, sem do indicadas diversas fontes de referência em cada casó.

I - MECÂNICA CLÂSSICA [1]

O problema fundamental da mecânica clássica é descrever o movimento de sistemas de corpos macroscópicos, sujeitos à diversas forças e condições iniciais, onde cada corpo é caracterizado pelas suas três coordenadas com respeito a algum sistema de coordenadas prefixado. Existem várias formas de amar o problema matemático para se achar a descrição do movimento de cada cor po. A formulação mais antiga da mecânica clássica é a de Newton, que consiste numa sêrie de definições e três leis de movimento. Em particular, a sequida lei de Newton è escrita como

$$\vec{F}_i = \frac{d(m_i v_i)}{dt}$$

ou, de forma equivalente (fora do dominio da relatividade).

F. & a forca que atua sobre o 1-ésimo corpo do sistema que se desloca

O sistema de equações diferenciais que se obtêm não é sempre fécil de se resolver; felizmente, porêm, as soluções è certos tipos de equações que aperecem frequentemente, jë têm sido estudadas e seo conhecidas; um exemplo simples e instrutivo é o do pêndulo que osciia num pleno.

1.1 - O pêndulo simples na formulação de Newton

O pêndulo simples $\hat{\mathbf{e}}$ constituido por um barbente sem massa, de comprimen to ℓ , \mathbf{e} uma bolinha de massa M. Seja Ψ o $\hat{\mathbf{a}}$ ngulo em radianos que o barbente forma com a vertical; este $\hat{\mathbf{e}}$ o $\hat{\mathbf{u}}$ nico greu de liberdade do sistema, \mathbf{e} $\hat{\mathbf{e}}$ função do tempo.



Fig. 1.1 - D pandulo simples.

A única força externa que atue sobre e bolinha \tilde{e} e força da gravidede. A componente tangencial deste força \hat{e}

Apliquemos a segunda lei de Newton para calcular este force:

$$F_{tang} = Ha_{tang}$$
 (1.1)

0 deslocamento da bolinha, medido sobre o perímetro do erco circuler que percorre, ê ℓv . Assim, e ecelereção tangencial ê $\ell \frac{d^2 v}{dt^2}$ e e eq. 1.1 pode ser escrita:

- Mg sen
$$Y$$
 = M $\xi \frac{d^2Y}{dt^2}$ (1.2)

THE REPORT OF THE PARTY OF THE

Pere um desiocamento pequeno, sen ₹ ≈ ₹ (em redienos), de meneira que

$$\frac{d^2 \Psi(t)}{dt^2} = -\omega^2 \Psi(t) \tag{1.3}$$

onde

$$\omega^2 = \frac{9}{4}$$

(NOTA: e possibilidade de eproximar sen y por y depende de precisão requerida. Por exemplo: pare y = 0,1 rad = 5,7°, sen y = 0,0998. Para y = 1 rad = 57,3°, sen y = 0,0998. Para y = 1 rad = 57,3°, sen y = 0,0841). A eq. 1.3 ĕ a equação diferencial do movimento oscilitatorio do pendulo simples. Ele este sujeita a determinades condições de contorno: no ceso, o velor do engulo de pertida, ou seje o deslocamento inicial da bolinha com respeito é posição de equilíbrio. A solução da eq. 1.3 sujeita à condição inicial permite conhecer o valor do ângulo y em queiquer instante.

A eq. 1.3 e uma equeção diferencial lincar, homogênca e de aegunda oxdem: tinear, porque não contêm termos em que Ψ , ou sues derivadas, estejam elevadas e potencias maiores que um; homogênce, porque não contêm termos in dependentes de Ψ ; e de segunde ordem porque a derivada de grau māximo ê uma derivade segunda. Estas equações têm ume propriedade muito importente: se $\Psi_1(t)$ e $\Psi_2(t)$ são soluções, quelquer combinação linear delas, $c_1\Psi_1+c_2\Psi_2, on$ de c_1 e c_2 são constantes erbitrêries, também serê uma solução da equação di ferencial. A meneira gerel de resolver esta equação é postular uma solução do tipo

$$Y(t) = e^{et}$$

Derivando dues vezes e substituindo ne eq. 1.3 temos:

$$a^2 = -\omega^2 = 1^2 \omega^2$$

a = 210

A solução mais geral tem a forma

As constantes c_1 a c_2 podem ser expressas na forma: c_1 = $2Ae^{-i\phi}$ e c_2 = $2Ae^{-i\phi}$. Assim:

$$V(t) = A \cos (\omega t + \phi) \tag{1.4}$$

onde A e a são determinadas pelas condições iniciais. Por exemplo, se o pendulo \hat{e} deslocado manualmente até que o ângulo seja Ψ_{e} , e se se considera que t=0 \hat{e} o instante em que se deixa cair a bolinha, as condições iniciais sãos

$$\Psi(0) = \Psi_0$$

6

$$\left[\frac{\mathrm{d}v(t)}{\mathrm{d}t}\right]_{t=0} = 0 \tag{1.5}$$

Então, combinando as condições (1.5) com a eq. 1.4 se obtêm duas equações:

A cos $\phi = y_0$

Au sen ♦ = 0

com duas incognitas A e ϕ ; ê fâcil ver que ê ϕ = $\pi\pi$, com A tomando alternat<u>i</u> vamente os valores + Ψ_0 e - Ψ_0 . A função $\Psi(t)$ para as condições iniciais f_1 xadas acima, estã determinada a menos de uma constante, e pode ser escrita:

$$\Psi(t) = \Psi_0 \cos(\omega t + n\pi)$$

O movimento do pêndulo $\tilde{\mathbf{e}}$ um exemplo de movimento periodico no tempo. A função $\Psi(t)$, para $\phi=0$ e para $\phi=\pi$ está representada na Fig. 1.2. O valor m_0^2 ximo do deslocamento $\Psi(t)$ $\tilde{\mathbf{e}}$ Ψ_0 , \mathbf{e} $\tilde{\mathbf{e}}$ chamado de amplitude. O desenho se repete a distâncias regulares de $\frac{2\pi}{4}$ aste intervalo $\tilde{\mathbf{e}}$ o per $\tilde{\mathbf{e}}$ o tempo

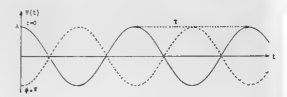


Fig. 1.2 - Variação do ăngulo Ψ do pêndulo aimples em função do tempo. necessário para que o pendulo percorra um ciclo e volte a posição inicial. O número de ciclos percorridos por unidade de tempo $\hat{\mathbf{e}}$ a fixequência $\mathbf{v} = \frac{1}{\tau}$. A constante ϕ $\hat{\mathbf{e}}$ a faxe do movimento e determina apenas a origem do eixo t de coordenadas.

1.1.1 - Formulações de Lagrange e de Hamilton

As equações do movimento na formulação Newtoniana, como utilizada no exemplo do pêndulo, são geralmente as mais convenientes se o problema físico pode ser descrito em coordenadas cartesianas. Porêm, para problemas em outros sistemas de coordenadas ou quando o número de graus de liberdade ê reduzido mediante vínculos entre coordenadas, ê frequentemente difícil escrever as equações do movimento. As formulações de Hamilton e de Lagrange são independentes do sistema de coordenadas: para um sistema de N partículas independentes as equações são funções de 3N coordenadas generalizadas q₁ e 3N velocidades generalizadas q₂ e 3N velocidades generalizadas q₄ £ dq₄/dt.

Consideremos um sistema conservativo (isto ê, um sistema no qual a soma das energias cinética e potencial e invariante) constituido por N corpos. A função de Lagrange do sistema, ou *Lagrangiana* se define como

$$L(\hat{q},q) = T(\hat{q},q) - V(q)$$

onde T \tilde{e} a energia cinética e V \tilde{e} a energia potencial. As equações de La grange são:

$$\frac{d}{dt}(\frac{\partial L}{\partial \dot{q}_i}) = (\frac{\partial L}{\partial q_i}) \tag{1.6}$$

E interessante verificar que a aplicação das equações de Lagrange ao pendulo simples resulta na mesma eq. 1.2 que a formulação Newtoniana:

$$\begin{aligned} q_{\hat{i}} &= \ell \Psi \\ \dot{q}_{\hat{i}} &= \ell \dot{\Psi} = \ell \frac{d \Psi}{d t} \\ T(\dot{q}_{\hat{i}}) &= \frac{1}{2} M \ell^2 \dot{\Psi}^2 \\ Y(q_{\hat{i}}) &= Mq(\ell - \ell \cos \Psi) \end{aligned}$$

onde $\{\ell-\ell\cos\Psi\}$ é a altura da bolimha com respeito a altura na posição de equilíbrio;

$$L(\Psi_*\dot{\Psi}) = \frac{1}{2} M\ell^2\dot{\Psi}^2 - Mg\ell(1 - \cos \Psi)$$

Fazendo-se as derivadas e aplicando a eq. 1.6 obtemos:

que é 'identica à eq. 1.2.

Na formulação de Lagrange as varias forças e acelerações são substitu<u>T</u> das por duas funções escalares, a energia cinética e a energia potencial. P<u>a</u> ra resolver um problema basta achar as coordenadas generalizadas, escrever <u>T</u> e <u>Y</u> nessas coordenadas, formar <u>L</u> e substituír nas equações de <u>Lagrange</u>.

As equações de movimento na formulação de Hamilton, utilizam o momento generalizado, definido como

$$p_i = (\frac{\partial L}{\partial \dot{q}_i})$$

e uma nova função, a função de Hamilton do sistema, ou Hamiltoniana :

$$R = \sum_{i=1}^{3N} p_i \hat{q}_i - L$$

As equações canônicas de Hamilton para um sistema conservativo são:

$$\frac{\partial H}{\partial p_i} = \dot{q}_i \tag{1.7}$$

$$\frac{\partial H}{\partial q_i} = -\dot{p}_i$$

E fácil verificar que esta formulação conduz também, para o pendulo simples, ã eq. 1.2.

Para sistemas conservativos e quando as coordenadas generalizadas estão relacionadas com as coordenadas originais por uma transformação que não contêm t explicitamente, a Hamiltoniana ê igual a energia do sistema:

$$H = T + V$$

Em particular, a função Hamiltoniana ocupa um lugar central na formulação da mecânica quântica.

2 - ONDAS [2]

O fenómeno de propagação de ondas aparece em quase todos os ramos da Física. Se deixarmos cair uma pedra es um lago, por exemplo, aparecem ondas na āgua que se propagam radialmente a partir do ponto de queda da pedra. Es te ê um exemplo de movimento ondulatório facilmente observável. Existem na natureza inúmeros sistemas que realizam movimentos oscilatórios: uma corda de violão que vibra, as ondas do mar, um pulso que se desloca ao longo de uma corda amarrada em uma ponta, bem como existem ondas sonoras, ondas da luz, ondas de rádio e outras ondas eletromagnéticas. Todos estes movimentos podem ser descritos por equações diferenciais em têrmos de certas variáveis físicas e cuja solução permite prever o estado do sistema a um determinado tempo t.

2.1 - Ondas Mecanicas [3]

As ondas que se propagam en meios deformáveis são denominadas ondas me cânicas. Originam-se no deslocemento de uma porção de um meio elástico de sua posição de equilíbrio, o que ocasiona um movimento oscilatório em relação a um ponto médio; a deformação se transmite de uma camada a outra e a on da se propaga através do meio.

A corda de violão, a água, têm uma propriedade em comum; as deformações do meio que acompanham a passagem da onda podem ser observadas, e a onda e viacuel. Entretanto, em muitos casos as ondas são transportadas por meios que são, ou invisíveis (como o ar), ou tais que a magnitude das deformações é tão pequena que não pode ser observada à olho nú (como é o acaso dos sólidos): um exemplo é a propagação de ondas sonoras através do ar, de sólidos ou de líquidos. É importante notar que o meio não se movimenta como um todo, ao longo da propagação da onda; as várias partes do meio apenas os-

cilam com amplitudes bem definidas.

Voltemos ao lago, mencionado acima, e consideremos um barquinho de brinquedo flutuando na superfície. Quando a pedra cai e se formam as ondas, observamos que o barquinho sobe e desce sem sair do lugar; uma representação gráfica da altura do barquinho em relação ao nível inicial do lago em função do tempo apresenta uma curva senoidal, exatamente análoga à da Fig. 1.2 que representa as oscilações do pêndulo. Ambos movimentos são movimentos ondula tôrios, e os dois tem em comum o fato de oscilar em volta de uma posição de equilíbrio. As ondas do lago constituem, porêm, um sistema mais complexo que o pêndulo. Tiremos uma fotografia do lago ao tempo t: obtemos o perfíl da onda nesse instante, φι; ê também uma curva senoidal, mas fundamentalmente diferente da do barquinho; esta representa a altura do lago em função da distância radial ao centro de perturbação, e não em função do tempo. Tiremos outra fotografia do lago ao tempo t: obtemos outra perfíl da onda φι, análogo ao anterior, mas deslocado numa distância d com respeito ao anterior; o quociente c = d/(t₂ - t₁) ε a velocidade de propugação da onda.

2.1.1 - Propagação de uma onda harmônica em uma dimensão

O perfil ¢; não é identico ã ¢; porque os circulos concentricos vão ficando cada vez maiores; para simplificar a análise do problema, consideremos um sistema análogo mas no qual a onda se propaga em uma coordenada sõ, e suponhamos ainda que ao tempo t = 0, o perfil é uma onda hatmôxica, isto é, uma função seno ou coseno:

$$Y(x) = A \cos ax$$

Após um certo tempo t, o perfíl é idêntico ao anterior, deslocado em ct na direção positiva do eixo x. Se escolhermos a nova origem no ponto x = ct e chamarmos de X as distâncias medidas a partir da nova origem, temos:

$$X = x - ct$$

O perfil ao tempo t é

$$\Psi(X) = A \cos aX$$

o qual, referido ao sistema iniciai de coordenadas. ê:

$$\Upsilon(x - ct) = A cos a(x - ct)$$

Esta e a expressão para uma onda harmônica que sa propaga com velocidade constante c e sem mudança da forma, na direção positiva do eixo z. Se e onda se propaga na direção negativa do eixo x, o perfii ao tempo t e dado por

$$\forall (x + ct) = A \cos a(x + ct)$$

A representação gráfica desta função requer três coordenadas: Ψ , \times e t. pelo qual é conveniente representar separadamente $\Psi(x,t)$ para t = constante e para x = constante. A Fig. 1.3 mostra $\Psi(x,0)$ e $\Psi(0,t)$.

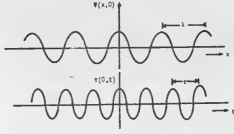


Fig. 1.3 - Secções da superfície $\forall (x,t)$ correspondentes a t=0 s a z=0.

A função $\Psi(x,0)$ = A cos ax \tilde{e} caractarizada pela amplitude A do movimento e pelo comprimento de onda $\lambda=\frac{2\pi}{a}$, que \tilde{e} a distância apos a qual a forma da onda se repete. Assim,

$$V(x,0) = A \cos \frac{2\pi}{\lambda} \times \tag{1.8}$$

A função Y(0,t)=A cos act é caracterizada pela mesma amplitude A do movimento, e pelo período $\tau=\frac{2\pi}{ac}=\frac{\lambda}{c}$, que é o tempo necessário para que a forma da onda se repita. Assim:

$$V(0,t) = A \cos \frac{2\pi}{\tau} t = A \cos \frac{2\pi}{\lambda} ct \qquad (1.9)$$

Consequentamente, a onda progressiva Y(x,t) ē

$$\Psi(x,t) = A \cos \frac{2\pi}{\lambda} (x - ct)$$
 (7.10)

Frequentemente são usadas ainda a frequência $v = \frac{1}{\tau} = \frac{c}{\lambda}$, e o número da onda

 $\overline{v} = \frac{1}{2}$

Se a onda não é harmônica, mas possue um pedrão que se repete regula mente, as definições de λ, τ, ν e ν são aplicáveis. E possível ainda ext der o anterior a ondas planas em três dimensões: uma onda plana é aquela qual a perturbeção é constante em todos os pontos do plano perpendicular direção de propagação; este plano é chamado de átente de onda, e se deloca com a velocidede de propagação c.

2.1.2 - A equação diferencial da onda

A eq. 1.10 $\tilde{\mathrm{e}}$ uma solução particular da equação diferencial da onda nu ma dimensão:

$$\frac{-3^2 \psi(x,t)}{3x^2} = \frac{1}{c^2} - \frac{3^2 \psi(x,t)}{3t^2}$$
(1.11)

Uma onda plana é solução da equação correspondente em três dimensões:

$$\nabla^{2}y(x,y,z,t) = \frac{1}{e^{2}} \frac{\partial^{2}y(x,y,z,t)}{\partial t^{2}}$$
 (1.12)

onde V² ẽ o operador de Laplace:

$$\Delta_3 = \frac{9x_3}{3x_3} + \frac{9x_3}{3x_3} + \frac{9x_3}{3x_3}$$

A equação da onda é uma das equações diferenciais mais importantes em Fisica: representa todo tipo de movimento ondulatório que se propaga com velocidade constonte.

2.1.3 - O principio de superposição

Uma propriedade muito importente das ondas é o princípio de superposição (que é consequência de que a equação da onda é uma equação diferencial
lineer e homogénea): se duas ondas passam por um mesmo ponto x num mesmo instante t, a onde resultante nesse ponto é e soma des duas ondes. O exemplo
clássico é o das interferências obtides nume cube de ondas. A cube de ondas
é um recipiente retangular de pouca profundidade no qual se coloce égue. Um
dispositivo elétrico permite que uma agulha bate regularmente na superficie da água com ume frequêncie determinada, originando ondas. Se colocammen
frente è agulha uma parede com dois orifícios separados por uma distâncie
¿, estes se comportarão como duas fontes coerentes de ondas. Representamos ne

Fig. 1.4a as frentes de onda correspondentes à distâncias λ , 2λ , 3λ ,... do orifício. Devido eo princípio de superposição, em todo lugar e onda resultante é e soma da onda proveniente do orifício 1 e da onda proveniente do orifício 2. Nos pontos em que as duas ondas têm simultaneamente amplitude má xima (ponto λ), e amplitude resultante é o dôbro das emplitudes das ondas incieis; as ondas estão em gase e há intexforência constitutiva. Isto aconte ce quando d = $r_2 - r_1 = n\lambda$, onde n = 1, 2, 3,... (Fig. 1.4b). Nos pontos, co mo 8, em que e onda proveniente do orifício 1 e a onda proveniente do orifício 2 e a onda proveniente do orifício 3 e a onda proveniente do orifício 2 e a onda proveniente do orifício 3 e a onda proveniente do orifício 3 e a onda proveniente do orifício 3 e a onda proveniente do orifício 4 e a onda proveniente do orifício 2 e a onda proveniente do orifício 3 e a onda proveniente do orifício 2 e a onda proveniente do o

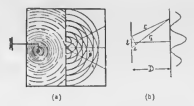


Fig. 1.4 - Interferências

cio 2 tem uma diferença de fase de m radianos, a amplitude resultante e zero:

$$d = (2n+1) \frac{\lambda}{2}$$
, $n = 0, 1, 2, ...$

e ha interferência destrutiva.

2.1.4 - Ondas estacionarias

Uma aplicação importante do princípio de superposição é e adição de duas ondas caracterizadas pela mesma frequência e pela mesma amplitude, mas que se deslocam em direções opostas. A onda resultente é

$$\begin{aligned} & \Psi(x,t) &= \Psi_{L}(x,t) + \Psi_{L}(x,t) \\ &= A \operatorname{sen} 2\pi (\frac{X}{\lambda} - vt) + A \operatorname{sen} 2\pi (\frac{X}{\lambda} + vt) \end{aligned}$$

$$\Psi(x,t) &= 2 \operatorname{A} \operatorname{sen} 2\pi \frac{X}{\lambda} \operatorname{cos} 2\pi vt \tag{1.13}$$

Examinando a equação anterior vê-se que ela é zero quando sen $2\pi \, \frac{x}{\lambda}$ for zero.

isto \tilde{e} , quando $x=\frac{n\lambda}{2}$, $n=0,1,2,\ldots$ independentemente do valor t. Esses pontos correspondem aos $n\tilde{o}s$ da função representada pela eq. 1.13. As ondas descritas pela eq. 1.13 são chamadas ondas permanentes ou estacionáxias: a amplitude \tilde{e} sempre zero para os valores pertículares de x correspondentes aos nos (por exemplo, o movimento da corda de violão). Entretanto, para ondas não estacionáxias ou progressivas, a amplitude varia continuamente para qual quer valor de x (por exemplo, as ondas de \tilde{a} gua).

2.1.5 - Undas Progressivas e a Propagação da Energia

Todas as ondas progressivas transportam energia; isto é fácil de se observar no caso das ondas na água: ao atingirem objetos flutuantes, cedem-lhes energia, colocando-os em movimento oscilatório, e realizando assim um trabalho. A energia transportada por uma onda plana é proporcional ao quadrado da amplitude.

2.1.6 - Ondas Sonoras [3,4]

As ondas de som são ondas mecânicas de um tipo totalmente diferente das estudadas na secção 2.1.1: enquanto aquelas se propagam por oscilação das partículas da água em torno de uma posição de equilibrio numa direção perpendicular à direção de propagação, e são chamadas ondas transversais, as ondas de som são ondas tongitudencia. A Fig. 1.5 representa um embolo colo-

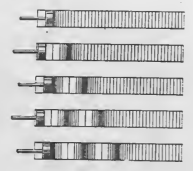


Fig. 1.5 - Ondas sonoras producidas em um tubo por um pistão oscilante.

cado na extremidade de um longo tubo contendo em seu interior um meio elästi
co. As linhas verticais correspondem a camadas de moléculas igualmente espa
çadas quando o meio, por exemplo um fluïdo, estiver em repouso. Ao ser empurra
do, o émbolo comprime as camadas adjacentes de fluïdo. Estas por sua vez, com
primem as seguintes e, desta forma, um impulso de compressão é transmitido ao
longo do tubo. Se o émbolu for então puxado rapidamente para trãs, as camadas de fluïdo proximas a ele se expandirão e um impulso de rarefação se propagara pelo tubo de camada a camada. Se o pistão executar um movimento periódico de vaivêm, formar-se-à um contínuo "tren" de compressões e rarefações que se propagara ao longo do tubo.

Os gases so transmitem oncas longitudinais. O som porém pode ser transmitido também através de solidos por compressão ou expansão dos átomos na rede cristalina, e através de líquidos.

2.2 - O experimento de Michelson-Morley [5]

Nos paragrafos anteriores foi visto que é indispensavel a existência de um meio material para a propagação de ondas transversais e longitudinais. As ondas na agua, as ondas sonoras e as de luz, todas tem em comum a proprie dade de produzirem fenomenos de interferência e difração, de serem refletidas e refratadas. Assim, parece evidente que as ondas de luz devem também precisar de um meio material que as transporte. Entretanto, dados astronomi cos mostram que a luz pode atravessar espaços praticamente desprovidos de ma teria. Para explicar esta discrepância os físicos do seculo XIX postularam a existência de um meio, que chamaram "éter", uma substância sem massa que ocuparia todo o universo. Em 1887, Michelson e Morley montaram um experimen to muito preciso que permitiria verificar a existência do éter, baseado na seguinte hipótese: como a terra se movimenta pelo espaço, se o espaço estiver ocupado pelo éter, um observador colocado sobre a terra poderá observar uma corrente de éter em direção contrária ao movimento da terra. Se a luz se propaga pelo eter, então sua velocidade de propagação devera ser máxima na direção da corrente de éter e minima na direção oposta. Michelson e Morley não observaram diferença menhuma entre as velocidades da luz em diversas direcões.

A conclusão que se pode tirar deste experimento é que as ondas de luz devem ser fundamentalmente diferentes das ondas mecânicas. Na secção prigira a veremos que a luz é "radiação eletromagnética", uma combinação de campos elétricos e magnéticos oscilantes que se propagam no vácuo con velocidade de 2,997925 X 101º cm/seg.

3 - ETELKONMONELIZMO [B]

A teorie eletromagnética clássica se ocupa de cargas e correntes elétricas e de suas interações através de campos elétricos e magnéticos. Desta teoria, desenvolvida principelmente por Maxwell há mais de cem anos, e que se mantem perfeitemente compatível com as teorias modernas quánticas e relativistas, lembraremos apenas os conceitos importantes necessários a explanação da natureza da radiação eletromagnétice.

3.1 - O campo eletrico

A força que se exerce sobre uma carga q_1 locelizada no ponto (x,y,z) devida e um sistema de cargas $q_1,q_2,\ldots\,q_N$ fixas no espaço, \tilde{e} dada pela lei de Coulomb:

$$F_{9} = \sum_{j=1}^{N} \frac{q_{1}q_{j}r_{0j}}{r_{0j}^{2}}$$
 (1.14)

que é uma lei experimental, onde roj é o vetor unitário na direção da carga j-ésima do sistema ao ponto (x,y,z). Dividindo por qo, chamamos de campo elétrico no ponto (x,y,z) á quantidade vetorial:

$$\hat{E}(x,y,z) = \sum_{j=1}^{N} \frac{q_{j}\hat{r}_{0,j}}{r_{0,j}^{2}}, \qquad (1.15)$$

As cargas q.... q_N são as fontes do cempo. A eq. 1.15 é a descrição de campo elétrico. Conhecendo o campo elétrico num ponto é possível predizer quel a força que atua sobre qualquer carge colocada nesse ponto. Una maneira mui to usada de visualizar um cempo elétrico é traçar curvas cuja tangente em qualquer ponto tem a direção do campo elétrico nesse ponto. As linhas convergem na direção de regiões onde o campo elétrico é forte, e se separam quando o campo é fraco. As linhas de força do campo elétrico em volta de duas cargas estão representadas na Fig. 1.6.

3.2 - O campo magnético

Se dois fios condutores parelelos transportam corrente na mesma direção, observa-se que há uma atração entre os fios; se as correntes são opostes os fios se repelem. Esta ação é distância é devida a um tipo de forças chamadas forças magnéticas. Para explicar as interações entre correntes elé tricas (ou entre qualquer sistema de cargas em movimento) é útil introduzir

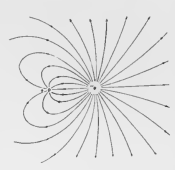


Fig. 1.6 - Linhas de força do campo elétrico entre dues cargas.

o conceito de compo magnético, por analogia com o campo elétrico que permite descrever a ação a distância entre cargas estacionárias.

Uma corrente elétrica leva associado um campo magnético que ocupa todo o espaço em volta do fío. Qualquer outre corrente, ou qualquer partícula eletrizadi em movimento que se encontre em algum ponto neste campo, experimenta uma força que é proporcional è intensidade do campo magnético naquele ponto. A força é sempre perpendicular a velocidade v da partícula que transporta uma carga q, e é dada por:

$$\vec{F} = \frac{q}{c} \vec{\nabla} \times \vec{B} \tag{1.16}$$

onde \mathring{B} é o campo magnético. Se e partícule se move numa regiéo na qual existe ainde um campo elétrico, a força total que atua sobre ela é:

$$\vec{F} = q\vec{E} + \frac{q}{c}\vec{v} \times \vec{B} \tag{1.17}$$

A magnitude de \tilde{B} e uma distancie r de um fio no qual circula uma corrente de intensidade \tilde{I} \tilde{e} :

$$\beta = \frac{21}{rc}$$
 (1.18)

Se I está em amperes e e distancie em centimetros, e unidade de 8 é o gauss.

O campo magnético difere totalmente do campo elétrico nas suas linhas de força: estas não tem começo nem fim (Fig. 1.7). A "regra de mão direita" permite determinar o sentido de B em volta de um fio conduzindo uma corrente

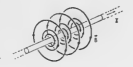


Fig. 1.7 - Compo magnético em volta de um fio que conius corrente.

1: abarcando-se o fio com a mão direita e com o polegar no sentido da corrente, os demais dedos envolvem o fio no sentido de 8.

3.3 - Indução eletromagnética

Vimos que uma corrente elétrica cria um campo magnético en seu redor. Existe um fenômeno inverso: um campo magnético é capaz de provocar o aparecímento de correntes elétricas. Este fenômeno recebe o nome de Andução Eletromagnético.

Consideremos um experimento simples que ilustra o fenômeno da indução eletromagnética.

A Fig. 1.8 mostra os terminais de uma bobina, ligados a um galvanómetro. Normalmente não devemos esperar nenhum desvio do ponteiro do instrumento, pois não existe nenhuma fonte de força eletromotriz no circuito. Entretanto, um fato notável acontece se for aproximado um imã da bobina. Enquanto o umã estivet em muvimento o ponteiro do galvanómetro sofre uma deflexão, indicando a existência de uma corrente na bobina. Se, porêm, o imã for mantido fixo em relação a esta, o indicador do galvanómetro não se desloca. O mesmo efeito é observado se o imã for mantido fixo e a bobina posta em mo vimento: assim o importante é o movimento relativo entre a bobina e o imã.

Esta experiência demonstra que a causa do aparecimento da covente de . indução e a variação do campo magnético através da bobina, isto e, ao se aproximar ou afastar o imã, varia o fluxo das linhas do campo magnético a-

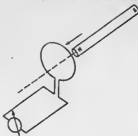


Fig. 1.B - Indução de uma corrente elétrica por um ima em movimento.

través da bobina. Como pode ser produzido um campo magnético variável sem que haja o movimento relativo de imás e bobinas? O campo magnético associado a uma corrente elétrica tem certa orientação: se inverter o sentido da corrente elétrica, as linhas de B são orientadas em sentido tontrário, mudan do a direção do campo B. Assim uma corrente elétrica variável induz um campo B variável, e este por sua vez pode induzir uma corrente elétrica variável e consequentemente, um campo elétrico variável.

Combinando este dois efeitos indutivos,Maxwell demonstrou que um campo elétrico oscilante É que se desloca com velocidade c = 3 X 10¹⁰ cm/seg induz um campo magnetico oscilante B perpendicular à ele e à diregão de propagação (Fig. 1.9a) que se desloca com a mesma velocidade c; e que B, por sua vez.in du campo elétrico É idéntico ao inicial (Fig. 1.9b). A variação de cada campo gera o outro, e o conjunto de campos elétricos e magnéticos se propaga atravês do espaço propelindo-se a si mesmo com a velocidade c. Este conjunto se denomina xadiação eletrmagnética.

Para se dar início a propagação dos campos É e B, ou seja para originar radiação eletromagnética, deve haver sempre cargas em movimento acelecado: por exemplo, uma estação radio-transmissora emite ondos eletromagnéticas deslocando cargas ao longo de uma antena, primeiro num sentido, e depois no outro, o qual envolve uma aceleração e desreeleração das cargas. Analogamente, para se obter raios X, um feixe de elétrons de alta energia são incididos sobre uma placa que os frela bruscamente.

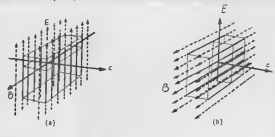


Fig. 1.9 - Campos elétricos e magnéticos em movimento.

3.4 - A radiação eletromagnética

O modelo ondulatório da radiação eletromagnética consiste em associar à radiação, campos elétricos e magnéticos oscilantes perpendiculares entre si e à direção de propagação. A radiação eletromagnética polatizada no plano é mais conveniente de se representar e pode ser facilmente obtida: se a direção de propagação de onda é o eixo z, a radiação polarizada num plano possue apenas a componente de É nesse plano (Fig. 1.10). A luz não polarizada é uma superposição de ondas polarizadas com diferentes planos de polarização.

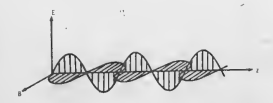


Fig. 1.10 - Radiação eletromagnética polarizada no plano xy.

As oscilações do campo elétrico e do campo magnético constituem ondas transversais que se deslocam na direção z com velocidade c. O valor do campo elé trico ao tempo t e no ponto z do eixo z e dado por:

$$\varepsilon = E_0 \cos \frac{2\pi}{\lambda} (z - ct) \tag{1.19}$$

Una onda eletromagnética transporta energia. O fluxo médio de energia por segundo e por unidade de área, ou unicasidade, para uma onda polarizada no plano xy é:

$$S = \frac{c}{8\pi} \, E_\theta^2 = \frac{c}{8\pi} \, B_\theta^2$$

no sistema gaussiano de unidades, no qual $\epsilon_{\rm o}$ é dado em statvolts/cm e $B_{\rm o}$ em quess.

3.5 - O espectro da nadiação eletromagnética

O comprimento de onda da radiação depende da fonte; \tilde{e} possível a produção de radiação eletromagnética com qualquer λ , desde as ondas de rádio, com comprimentos de ondas de centenas de metros, até a radiação γ para a qual λ \tilde{e} inferior a 10^{-9} cm.

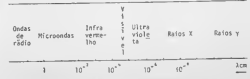


Fig. 1.11 - Esquera do espectro da radiação eletromagnética

É interessante notar que a região do espectro que corresponde a *luz visivel*, isto é, à radiação capaz de ser observada pelo olho humano, é apenas uma pa<u>r</u> te muito pequena do espectro total (Fig. 1.12).



- K.R. Symon, Mechanics (Addison-Wasley, World Student Series, Raading, 1971).
 - M.W. Hanna, Quantum Mechanics in Chemistry (Benjamin, New York, 1969).
- 2 F.S. Crawford Jr., Wavea: Berkeley Physics Course, vol. 3 (McGraw-Hill, New York, 1965).
 - C.A. Coulson, Waves: A Mathematical Account of the Common Type of Wave Motion (Oliver and Boyd, Edinburgh and Wiley Intersciance, New York, 1955).
- 3 Physical Science Study Committee (PSSC), Fisica, vol. II (Edart, São Paulo, 1971).
 - R. Rasnick e D. Halliday, Fisica (Ao Livro Técnico, Rio de Janeiro, 1973).
- 4 A. Efron, Exploring Sound (Hayden, New York, 1957).
- 5 A. Beiser, Conceitos de Fisica Modeana, traduzido por G.K. Ghinzberg (Poligono, em colaboração com EdUSP, São Paulo, 1969).
- 6 E.M. Purcell, Electricity and Magnetism, Berkeley Physics Course, vol. 2 (McGraw-Hill, New York, 1963).
 - Physical Science Study Committee (PSSC), Flaica, vol. IV (Edart, São Paulo, 1971).

EXERCICIOS

- 1 Escreva a função de Lagrange para uma partícula livre (ou seja sujeita a um potencial constanta) se movando no espaço tridimensional.
- 2 Escreva a função de Hamilton para o caso de uma partícula da massa mem um campo gravitacional. Escreva as equações do movimento e mostre qua alas são equivalentes a segunda equação da Newton.
- 3 Demonstre que sa Ψ₁ « aa ^{tuct}-ba-¹ωt e solução de uma equação difarencial para quaisquer valores de a e b, as funções: Ψ₂=A cos ωt, Ψ₃=A' san ωt e Ψ₄=A" cos (ωt+φ) ta=bêm são soluções.
- 4 Determina qual a região do espectro a qual partencem as ondas aletromagnéticas de λ igual a: 2066%, 5000%, 100.000%, 3cm, 1000 m e 1 %.
- 5 No modêlo 'de Bohr correspondente ao âtomo de hidrogênio, um alâtron descreve uma ôrbita circular ao redor de um núcleo que contâm somanta um prêton. Se o raio da ôrbita é 5,28X10⁻⁷cm, calcula o número de revoluções por segundo do alâtron em torno do núcleo. A força de atração alatrostática entre o proton e o elátron é proporcional á força centrípeta.
- 6 Um elétron a projetado em um campo magnético em qua B = 10⁴ gauss com uma velocidade v « 3X10⁷m/seg, perpandicularmente ao campo. Determine a for ça magnética qua atua sobre o alétron e compare-a ao peso do mesmo.
- 7 Mostra qua o primeiro mínimo e o primeiro máximo no padrão da difração para duas fandas da Fig. 1.4, ocorre em d = $\frac{\lambda 0}{2\zeta}$ a d = $\frac{\lambda 0}{\zeta}$ respectivamente, quando $\lambda << \ell << D$.

CAPÍTULO 11 - A DUALIDADE PARTÍCULA-CNDA

1 - OS FRACASSOS DAS TEORIAS CLÁSSICAS

Historicamente a teoría quántica, na sua primeira formulação, se originou na inabilidade da física clássica em explicar os resultados experimentais do estudo da radiação do corpo negro. Muitos outros problemas, inexplicáveis pelas teorias clássicas, poderiam ter substituído o do corpo negro nas origens da teoria quántica, talvez até simplificando a tarefa. Porém as circunstâncias foram tais que os melhores físicos do fim do século XIX se interessaram simultaneamente pela famosa "catâstrofe do ultravioleta", no espectro da radiação do corpo negro, chegando ã conclusão de que era necessario postular a quantização da energía das vibrações eletromagnéticas.

1.1 - A radiação do corpo negro [1]

Todos os corpos absorvem e emitem radiação, mas a capacidade como absorvente ou emissor é muito variável: um pedaço de vidro de janela quase não absorve e luz visível, enquanto que absorve a luz ultravioleta; uma folha de metal absorve e luz visível e a ultravioleta, mas é transparente aos rajos X.

Em 1859, Gustav Robert Kirchhoff leu frente à Academia de Ciencias de Berlim o seu classico tratado, "Sobre a relação entre emissão e absorção de luz e calor", no qual demonstrava, de maneira totalmente téorica, que o quociente entre o poder emissivo e o poder de absorção para radiação de um mesmo La uma mesma temperatura, é o mesmo para todos os corpos:

Poder emissivo =
$$\frac{E}{A}$$
 = $f(T,\lambda)$ (2.1)

Kirchhoff enfatizava o carácter universall da função $f(T,\lambda)$ e a importância de se realizar uma determinação experimental precisa, desta função. Em 1860, Kirchhoff escreveu um segundo artigo no qual introduzia a noção de coruy perfectamente negro, ou, simplesmente, corpo negro, definindo-o exatamente como ê definido hoje, como um corpo ideal capaz de absorver toda a radiação que incide sobre ele: ou seja, A=1 e $E=f(T,\lambda)$. Baseando-se em simples considera ções termodinâmicas, Kirchhoff demonstrava que uma cavidade isotérmica deveria ser equivalente e um corpo negro ideal, mesmo se es paredes não fossem perfeitamente absorventes, porque toda a radiação incidente sobre o orficio seria completamente ebsorvida em múltiplas reflexões dentro da cevidade. As-

sim, a radiação que saísse do orifício deveria ser uma amostra da rediação no interior da cavidade, de mesma "qualidade e intensidade" que a do corpo negro ideal ã essa temperatura. En 1895, Otto Lummer e Willy Wien fabricaram a primeira cavidade para servir como fonte de radiação. Utilizando um aparelho inventado em 1880 por S. Langley, o bolômetro, obtiveram as primeiras curvas de poder emissivo em função de λ e T para a radiação do corpo negro (Fig. 2.1). Estas eram independentes do tamanho, forma e material da ca vidade, e só dependiam da temperatura, de modo que quando a temperatura se elevava o máximo da curva se deslocava para a região de λ menor. A £ci de

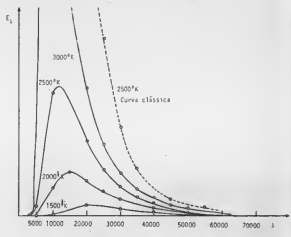


Fig. 2.1 - Intensidade relativa de radiação do corpo negro em função do comprimento de onda.

deslocamento de when pode ser formulada através da equação:

$$E_{\lambda} = \lambda^{-5} \mu(\lambda T) \qquad \qquad f(2.2)$$

onde $\mu(\lambda T)$ é a "função universal" já procurada por Kirchhoff. Em vista do caráter universal da radiação do corpo negro, a procura de uma dedução teórica da função $\nu(\lambda T)$ atraiu a atenção dos físicos do seculo XIX. As teorias clássicas, porem, não conseguiam predizer as curvas experimentais.

A lei para o poder emissivo deduzida a partir da mecânica estatística clássica por Lord Rayleigh e J.H. Jeans é:

$$E_{\lambda} = \frac{8\pi kT}{\lambda^{4}}$$

A curva não apresenta máximo, e tende a m para altas frequências: esse e o comportamento, já mencionado acima, chamado de "catastrofe do ultravioleta".

Em 1896. Wien consecuju uma funcão

$$E_{\lambda} = C_1 \lambda^{-s} e^{-C_2/\lambda T}$$
 (2.3)

que parecia estar de acordo com os dados experimentais \tilde{a} disposição. Em particular, o máximo de E_{λ} obtido da eq. 2.3 fazendo

$$\frac{dE_{\lambda}}{d\lambda} = 0$$

satisfaz a relação

$$\lambda_{\text{max}} T = \text{cste}$$
 (2.4)

a qual é verificada experimentalmente. A lei de radiação de Wien, eq. 2.3 provinha porem de uma dedução teórica pouco convincente. Entre 1897 e 1899, Max Plank publicou uma serie de trabalhos melhorando a dedução da lei de radiação de Wien. Em 1900 finalmente, obteve a forma definitiva da lei [2]:

$$\varepsilon_{\lambda} = \frac{8 - hc}{\lambda^{5}} \cdot \frac{1}{e^{hc/\lambda kT} - 1}$$
 (2.5)

baseada na introdução de uma constante universal, a constante de Planck

e num conceito totalmente novo: os osciladores nas paredes da cavidade, em vez de absorver ou emitir em forma contínua como era de se esperar classicamente, só poderiam emitir ou absorver energía em multiplos de hva, onde va

ē a frequência fundamental de cada oscilador. È interessante notar que Planck, no seu trabalho de 1900, nunca mencionou explicitamente o fato da energia do oscilador ser um multiplo inteiro de hva; aparentemente ele mesmo não estava bem certo de se a introdução da constante h não era apenas um artifício matemático. E até 1905, quando A.Einstein retomou a questão, parece ser que ninguêm reconheceu que Planck havía feito um descobrimento totalmente revolucionário.

1.2 - O Escito Fotoelétrico

No deservolvimento da teoría quantica por Planck, o conceito de "ele mentos de energia", ou "quanta", era suposto aplicavel apenas ao mecanismo regulando a interação entre matéria e radiação. Entretanto, pouco depois, importantes desenvolvimentos teóricos levaram à generalização do conceito de quantum. Em 1905 Albert Einstein publicou um artigo em que colocava em dúvida a validade geral da teoria eletromagnética da luz: nesse trabalho, comu mente conhecido como "o trabalho de Einstein sobre o efeito fotoelêtrico", Einstein afirmava que a radiação ae comportava como ae estivesse formada de um número finito de quanta de energia ho localizados. Baseava-se para essa afirmação, no estudo de outro fenômeno que não podia ser explicado pelas teorías clássicas: o ejeito fotoelêtrico [2,3,4].

Considere-se o seguinte aparelho (Fig. 2.2):

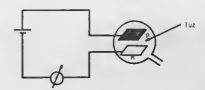


Fig. 2.2 - O efeito fotoalétrico.

Quando a luz incide sobre a superfícia de um metal M, os elétrons do metal são ejetados e recolhidos por uma placa metálica P carregada positivamente. Uma corrente elétrica circula, cuja intensidade se pode medir.

O efeito parece explicável clássicamente: de acordo com a teoría e etromagnética, as ondas luminosas transportam energia; esta seria absorvida continuamente pelo metal, concentrando-se em alguns elétrons individuais e

conferindo-lhes suficiente energia cinética para vencer a atração do metal e escapar. A energia total adquirida pelo elétron emitido com velocidade v seria

$$E_{\Upsilon} = \frac{1}{2} \operatorname{mv}^2 + \omega \tag{2.6}$$

onde w e a função trabalho do metal.

A velocidade dos elétrons ejetados pode ser determinada experimentalmente aplicando entre o metal e a piaca coletora um potencial netandados que freia os elétrons e lhes impede atingir a placa. Desta maneira, o potencial Y que anula a corrente é uma medida da energia cinética dos elétrons:

$$eV = \frac{1}{2} mv^2$$

onde e e a carga eletrônica.

Ciassicamente, o tempo τ necessário para que um elétron possa adquirir uma energía maior que ω é longo (dias, ou mesmo anos). Após esse tempo porēm, muntos elétrons deveriam ter energía suficiente para escapar, e uma corrente constante deveria fluir do metal. Aumentando a intensidade da luz, τ deveria diminuir.

Entretanto, os resultados experimentais vão de encontro com o anterior. O que se observa é o seguinte:

- a emissão de elétrons pela placa depende apenas da frequência da luz incidente, e μᾶο de sua intensidade; se a frequência da luz é inferior a um determinado valor v_a característico do metal, não circula corrente mesmo se a juz incide por muíto tempo.
- (2) Se a frequência da luz é maior que v₀, os elétrons são ejetados com energia cinética maior quanto maior a frequência da luz incidente (Fig. 2.3).
- (3) Não se observa intervalo de tempo τ entre a emissão dos elétrons e o instante em que a luz incida sobre a placa.

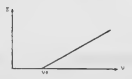


Fig. 2.3 - Variação da energia dos elétrons emitidos com a frequência v.

Einstein conseguiu explicar o efeito fotoelétrico utilizando uma generalização do conceito de Planck de quanta de energia. Supós que a energia da luz está concentrada em quanta de energia ho onde v é a frequência da radiação. Supós ainda que um quantum é recebido por um único alétron e não dividido entre todos os elétrons presentes. Então a eq. 2.6 pode ser reescrita como:

$$h_V = \frac{1}{2} m v^2 + \omega \tag{2.7}$$

Se a frequencia v da radiação incidente é menor qua um certo vo dado por

$$\omega = h v_0 \tag{2.8}$$

o eiétron não consegue vencer a energia de atração do metal. Isto explica a frequência limite da Fig. 2.3. Se porem ν>να, a energia dos elétrons emitidos é

$$\frac{1}{2}mv^2 = h(v-v_0)$$

e e maior quanto maior a frequência da luz incidente. Maior intensidade de luz, significa apenas mais quanta da mesma frequência: a velocidade dos elétrons é a mesma, mas a intensidade da corrente aumenta.

2 - "PARTICULAS" DE LUZ: OS FOTONS

Aiem da radiação do corpo negro e do efeito fotoelétrico, vários outros fenómenos estudados por volta de 1900 vinham confirmar a hipótese de Planck sobre o caráter corpuscular da iuz. Em particular, os trabalhos de N.K. Rôntgen, J.J. Thomson, N.H. Bragg e muitos outros, sobre os raios X, sy geriam a dupla natureza dos mesmos: corpuscular e ondulatória. De fato, deg de o descobrimento dos raios X por Rôntgen em 1895, até os experimentos de difração de raios X realizados por Friedrich, Knipping e von Laue em 1913, não se sabia em que categoria colocã-los. Os fenómenos de difração indicavam a natureza ondulatória dos raios X; porêm a sua emissão por átomos radioativos, junto com os raios α e β que eram reconhecidamente "corpusculares" e-o seu poder de ionizar um gãs ao atravessã-lo, sugeriam uma natureza corpuscular. Esta ficou confirmada quando, em 1923, Arthur H. Compton publicou o seu cêlebre trabalho "Uma teoría quántica do espalhamento de raios X por elementos leves". O efecto Compton, como passou a ser chamado posteriormen-

te, foi o principal fator que colocou a teoria quantica da luz sobre um alicerce empirico firme.

2.1 - A relação de de Broglie

Jā em 1912, W.H. Bragg resumiu a situação de maneira seguinte: "O problema então, acho que é, não de decidir entre duas teorias dos raios X, mas de encontrer uma teoria que possua a capacidade de ambas" [5]. O ponto de vista de Bragg era compartilhado por numerosos físicos experimentes, entre outros Maurice de Broglie. Foi ele quem introduziu o seu irmão mais novo, Louis de Broglie, ao problema. Este iria fazer posteriormente uma contribuição decisiva para o desenvolvimento conceitual da mecânica quântica, com a sua introdução das "ondas de matérie". A verdadeira dedução da nelação de Banglie [6] é complexa, e apresentaremos aqui apenas uma versão simplificada.

Se a luz é formada de pequenos corpúsculos, ou fôtons que transportam um quantum de energie hv. qual a massa e o momento de cada fôton? O fôton não tem massa em repouso, mas deve ter massa em movimento. Da relação de Einstein

pode-se escrever:

$$m_{\nu}c^2 = h\nu$$
 (2.9)

onde chamamos de massa do foton. Assim:

$$m_{V} \approx \frac{h_{V}}{r^{2}} \tag{2.10}$$

6

$$p_{v} = m_{v}c = h\frac{v}{c}$$

$$p_{v} = \frac{h}{\lambda}$$
(2.11)

A eq. 2.11 \tilde{e} a relação de de Broglie, apresenteda em 1924 como parte da tese de doutoramento de Louis de Broglie na Faculdede de Ciências da Universidade de Paris. Eia associe e uma radiação de frequência v e comprimento de on da λ , uma quantidade de movimento h/λ anāloga \tilde{a} de qualquer corpusculo. A re

lação de de Broglie permite dar uma explicação clara e simples do efeito Compton mencionado ecima.

2.2 - O efeito Compton [7]

Compton observou que quando uma radiação de elta frequência (por exempio, raios X) incide sobre algum elemento (o elemento usado por Compton foi o grafíte), elêtrons e radiação são espalhados em forma totalmente análoge ao espalhamento de bolas de bilhar (fig. 2.4a). A radiação espalhado ê composte, não somente por comprimentos de onda iguais aos da radiação incidente λ , mas também por comprimentos de onda maiores que λ . Como no caso do efeito fotoelêtrico, esta observação só pode ser explicada quantitativamente se supõr que e radiação está composta de fôtons que obedecem as leis de conservação da energia e momento de partículas materiais. Assim, um fôton incidente de comprimento de onda λ têm energia $E = hc/\lambda$, e momento $p = h/\lambda$ dádo pela relação de de Broglie. O fôton espalhado tem comprimento de onda λ $^{1} > \lambda$, uma energia $E^{1} = hc/\lambda^{1} < E$ e um momento $p^{1} = h/\lambda^{1} < p$. A diminuição na energia está associada com a interação do fôton com um dos elêtrons na substância que cause o espalhamento (fig. 2.4b).

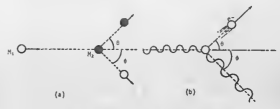


Fig. 2.4 - Espalhamento de (a) bolas de bilhar, (b) radiação. A equação de conservação de energia epliceda ao processo e:

$$hv = hv^* + eI + \frac{m v^2}{2}$$
 (2.12)

onde e \tilde{e} e carga do elétron, I o potencial de ionização e el o trabalho efetuado para remover o elétron do átomo. Para frequências na região dos rafos X, a energia (h $\nu \sim 1000 \text{ eV}$) \tilde{e} muito maior que a energia de ligação dos elétrons $\langle \sim 10 \text{ eV} \rangle$ de modo que o termo el pode ser desprezado como se o elétron espalhado fosse livre. A equação de conservação do momento na direção x \tilde{e} a

seguinte:

$$\frac{h_V}{c} = \frac{h_V}{c} \cos \phi + m v \cos \theta \qquad (2.13)$$

onde m \hat{e} a massa do elêtron e θ e ϕ são os āngulos de espalhamento do efétron e do raio, respectivamente. A equação de conservação do momento na direção y \hat{e} :

$$0 = \frac{h \circ^4}{c} \operatorname{sen} \phi - m \vee \operatorname{sen} \theta$$
 (2.14)

Eliminando v e 0 das duas equações anteriores, obtêm-se:

$$\Delta \lambda = \lambda^* - \lambda = \frac{h}{m c} \left\{ 1 - \cos \phi \right\}$$
 (2.15)

Inûmeros experimentos realizados por Compton e outros investigadores confirmaram a eq. 2.15 e, consequentemente, a relação de de Broglie utilizada na dedução.

3 - "ONDAS" DE ELETRONS

Quando em 1924 de Broglie apresentou a sua tese, a validade da reiação p = h/\(\lambda\) tinha sido demonstrada experimentalmente para os fôtons. Mas a inversa, ou seja, a natureza ondulatôria das partículas elementares, ou "ondas de matéria" como de Broglie as chamava, era apenas uma conjetura teôrica. Parece ser que os membros do comité examinador aplaudiram a originalidade do trabalho de de Broglie, mas não acreditaram na realidade das novas ondas. Entretanto, quando um dos examinadores perguntou a de Broglie como podería se verificar experimentalmente a existência das ondas de matêria, este respondeu que através de experimentos de difração de elêtrons em cristais. De fato, de Broglie tinna sugerido o experimento a alguns físicos, os quais porém não o tinham tentado.

Qual a possibilidade de se obter difração de elêtrons? Se as partículas tivessem propriedades de ondas, o comprimento de onda delas deveria ser:

$$\lambda_m = \frac{h}{p_m}$$
.

Para um efétron com velocidade 3 X lD 0 cm/seg por exemplo, o comprimento de onda λ_{m} seria:

$$\lambda_{\text{m}} = \frac{6.62 \times 10^{-27} \text{erg seg}}{9.10 \times 10^{-29} \text{g X 3 X 10}^{8} \text{cm/seg}} = 2.4 \text{ R}$$

Para verificar a existência dessas ondas poderia se fazer um experimento de difração enviando um feixe de elêtrons sobre duas fendas, em forma equivalen te ao experimento descrito na Sec. 2.1 para ondas de água. Sabe-se porêm que a condição para que as interferências sejam observâveis ê que a distância entre as fendas seja da ordem de magnitude do comprimento de onda. No caso dos elêtrons, precisariam-se fendas à distâncias da ordem do \hat{R}_i esta é justamente a distância entre átomos num cristal. Em 1927, C. Cavisson e L. H. Germer obtiveram os primeiros espectros de difração de elêtrons, utilizan do um cristal de níquel (3,6).

Num alto vacuo, um feixe de elêtrons proveniente de um filamento incam descente, era colimado e acelerado por uma certa diferença de potencial.Quan do este feixe incidia sobre a superfície do cristal de níquel, muitos dos elêtrons incidentes penetravam no metal, enquanto que outros voltavam. Um observador media a intensidade do feixe de elêtrons aspaihados em qualquer direção, recebendo-os num coletor, o qual podia ser girado em torno do ponto de incidência no metal. A física clâssica previa que os elêtrons espalhados emergiriam em todas as direções, com suas intensidades dependendo apenas moderadamente do ânguío de espalhamento e aínda menos da energia dos elêtrons do feixe primário. Esta previsões foram verificadas por Davisson e Germer.

Entretanto, durante a experiência, o sistema de vâcuo sofreu um aciden te de tal modo que o aívo de níquei que estava a uma temperatura elevada foi oxídado pelo ar. Para reduzir a película oxidada, o metal foi coiocado em um forno de alta temperatura. Montado o aparelho novamente, novas medidas foram feitas, mas com resultados muito diferentes dos anteriores: ao invês de uma variação contínua da intensidade dos elêtrons espalhados com o ângu-



Fig. 2.5 - Figura da difração de alátrons.

lo, observaram-se máximos e mínimos (Fig. 2.5): o feixe de elétrons produzia uma figura de difração analoga a de um feixe de luz. Oavisson e Germer explicaram a mudança da maneira seguinte: o efeito do aquecimento foi de provo car a transformação dos inúmeros pequenos cristais individuais do níquel em um monocristal com os átomos organizados numa rede regular.

Consideremos a rede cristalina formada por núcleos de Ni organizados como indica a Fig. 2.6. Para feixes de elétrons relativamente lentos como

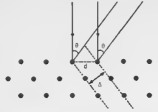


Fig. 2.6 - Modelo para o espalhamento de elétrons por um monocrietal.

os utilizados por Davisson e Germer, a penetração dos eletrons no cristal e muito pequena, e pode se fazer a suposição de que a difração ocorre como resuitado do espaihamento pelos atomos do piano superficial. Assim, o modejo para o espainamento dos eletrons pode ser o da Fig. 2.6.

O espaçamento d para o cristal de Ni pode ser medido por difração de raios X e \tilde{e} d = 2.15 Å. Observa-se que, se um feixe de eletrons de 54 eV \tilde{e} dirigido perpendicularmente ao alvo de niquel, ocorre um máximo pronunciado de espaihamento na direção que forma um ângulo de 50° com a do feixe inciden te. Aplicando a condição de máximo na figura de difração:

Δ = diferença de caminho percorrido pelos dois elétrons = nλ

temos

d sen
$$\theta = n\lambda$$
 (2.10)

e supondo que o máximo é o primeiro (n=1):

$$\lambda = 2.15 \text{ sen } 50^{\circ} = 1.65 \text{ R}$$

Assim o feixe de eletrons de energia igual a 54 eV é espalhado como ae Apase

um feixe de luz de comprimento de onda $\lambda = 1.65 \ \text{Å}$. Comparemos este valor com o que obteríamos aplicando a relação de de Broglie aos elétrons de energia cinética T igual a 54 eV. Temos:

$$T = \frac{1}{2} \text{ m } \text{ v}^2 = \frac{p^2}{2m} = 54 \text{ X i,60 X } 10^{-12} \text{ergs.}$$

ou seja:

$$p = \sqrt{2mT} = \frac{h}{\lambda}$$

$$\lambda = \frac{6.62 \times 10^{-27} \text{erg sec}}{\sqrt{2 \times 9.10 \times 10^{-27} \text{g x 54 x 1.60 x 10}^{-12} \text{ergs}}} = 1.66 \text{ } \text{Å}$$

em exceiente concordância com o resultado experimental.

4 - REPRESENTAÇÃO UNIFICADA PARA OS CONCEITOS DE PARTÍCULA E DE CADA

Resumindo a situação, achamos interessante o quadro seguinte edaptado de Pimentel [9]:

A Luz se composta como se estivesse formada por particu-Las sem massa em repouso e com momento $p_{ij} = \frac{h}{\lambda}$

A luz parece continua

A luz lem propriedades de ondas caracterizadas por \lambda.

de massa m e momento p = my Im feixe de eletrons se ecompo<u>r</u> . ta como uma onda de $\lambda = \frac{h}{m}$.

A Teoria Atômica diz que a ma-

teria e formada de particulas

A materia parece continua

Assim, tanto a radiação quanto as partículas elementares são entes de um tipo diferente dos objetos macroscópicos que podemos chamar de quantons [9].Em determinadas circunstâncias apresentam um comportamento semelhante ao defondas: em outras circunstâncias porem apresentam um comportamento tipicamente corpuscular. O problema é que a majoria de nos tentamos sempre visualizar os conceitos através de analogias com o mundo que conhecemos [10,11], e para isso cada qual usa sua imaginação, originando as mais variadas representações da chamada "dualidade partícula-onda". Procuraremos no que segue,achar

um modelo unificado, matemático, que satisfaça na medida do possível a neces sidade de visualização.

4.1 - A Noção de Probabilidade

A teoría corpuscular da luz relaciona a densidade de fótons com a intensidade luminosa: um grande número de fótons por unidade de volume produz um feixe intenso de luz. Na teoría ondulatória, esta intensidade se mede pe lo quadrado do modulo* de uma magnitude chamada amplitude, que se obtém com solução de uma equação de ondas que descreve o sistema em questão. Por isso, se aplicarmos a teoría ondulatória para calcular as variações de intensidade em um experimento de difração, poderemos expressar os resultados em ter mos da teoría corpuscular sem mais que igualar o quadrado do modulo da amplitude com a densidade de fótons.

Analogamente, em um experimento de difração de elétrons, as manchas circulares que aparecem sobre a placa fotográfica indicam granda de selétrons: esta densidade poderá ser relacionada com o quadrado de uma amplitude Y, obtida resolvendo a equação de ondas apropriada.

Note-se que o conceito de densidade de partículas so tém significado quando aplicado a muitas partículas. Com efeito, a descrição do comportamen to de um so elétron é incerta, e os conceitos de posição e momento de um elétron devem ser substituidos pelos de probabilidade de que o elétron tenha uma posição e um momento dados. Se se envia um so elétron através do aparelho de difração, esta pode atingir a placa em qualquer ponto. A noção de densidade de elétrons é aplicavei a um feixe de elétrons. Uma grande densidade, medida pelo quadrado do modulo de uma amplitude V, está relacionada com uma grande probabilidade. A quantidade | V|2 adquire o significado de uma densidade de probabilidade e | V|3 do da probabilidade de se achar o elétron num elemento de volume dt.

4.2 - Modelo para a Representação Unificada: Pacotes de Ondas [3,12]

Vejamos qual a forma possīvel desta função Y. Consideremos uma onda plana monocromática:

$$\Psi(x,t) = A \cos 2\pi (\frac{x}{2} - vt)$$
 (2.17)

como a representada na Fig. 2.7 ao tempo t, e analisemos o resultado de sub<u>s</u> tituirmos λ pelo valor $\frac{h}{0}$ da relação de de Broglie:

$$\Psi(x,t) = A \cos 2\pi (\frac{Dx}{h} - vt)$$
 (2.18)

Se a onda da eq. 2.18 representa a amplitude Y cujo modulo ao quadrado está

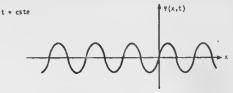


Fig. 2.7 - Onda plana monocramática.

relacionado com a probabilidade | Y| Zdx de achar uma partícula num certo dx ao tempo t, haverão em todo o espaço, de - = a + =, regiões de elevada probabilidade e tâmbēm regiões onde a probabilidade de se achar a partícula ē zero. - Assim, a função (2.18) não presta para representar a amplitude da probabilidade de distribuição de partículas. Isto porque esquecemos que a relação de de 8roglie se aplica ao módulo de p, jã que \(\tilde{e}\) e sempre positivo. A onda da eq. 2.18 deveria estar associada a uma partícula com momento ep. isto \(\tilde{e}\), com igual probabilidade de ter momento ep ou -p.

No Cap. IV demonstraremos que a função ψ que descreve uma partícula $1\underline{i}$ vre com momento linear +p ao tempo t $\tilde{\epsilon}$:

$$2\pi i \left(\frac{PA}{D} - vt\right)$$

$$\Psi(x,t) = 2A e$$
(2.19)

Anaiogamente, para uma partícula com momento linear -p e:

$$\Psi(x,t) = 2\pi i \left(-\frac{px}{h} - vt\right)$$
 (2.20)

Somando as eqs. 2.19 e 2.20 obtemos a eq. 2.18 o qual confirma a interpretação dada acima. O valor de $\|\Psi\|^2$ obtido com funções como as das eqs. 2.19 ou 2.20 $\tilde{\mathbf{e}}$:

o qual é constante ao longo de todo o eixo x, de maneira que a partícula se acha totalmente dealccalizada. Em compensação, o momento da partícula está perfeitamente determinado.

Como a amplitude y é frequentemente uma função complexa, a intensidade é proporcional ao módulo de y ao quadrado:

Para conseguirmos uma função Ψ tal que $|\Psi|^2$ corresponda a uma partícula localizada, consideremos agora uma onda não monocromática na qual o momen to \tilde{e} conhecido com uma incerteza $\Delta p/2$ ao redor de um certo valor p_0 . Uma on da deste tipo poderia ser escrita como uma soma de infinitas funções $\Psi(x)$ caracterizadas pelos momentos compreendidos entre $p_0 - \Delta p/2 = p_0 + \Delta p/2$:

O resultado da eq. 2.20 $\tilde{\mathrm{e}}$ uma onda com momento p_{0} multiplicada por um fator de atenuação

que tende a zero quando z tende a infinito. A função $|\Psi(x,t)|^2$ para t=0:

$$\Psi^{+}(x,0)\Psi(x,0) = \frac{A^{2}\Pi^{2}}{\pi^{2}x^{2}} \operatorname{sen} \frac{\pi \Delta px}{h}$$

estã representada na Fig. 2.8. Observa-se que a partícula cuja amplitude \bar{e} descrita pela função $\bar{v}(x,t)$ se encontra aproximadamente localizada num intervalo Δx delimitado pelos nos do fator de atenuação mais próximos da origem:

$$sen \frac{\pi \Delta p \left(z \frac{\Delta x}{2}\right)}{h} = 0$$

$$\pi \left(\frac{\Delta p}{h}\right) \left(\frac{\Delta x}{2}\right) = \pi$$

$$\frac{\Delta x}{2} = \frac{h}{\Delta p} \tag{2.21}$$

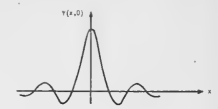


Fig. 2.8 - Pacote de ondas localizado men intervalo iz ao terpo tal.

4.3 - O Principio de Incerteza

A eq. 2.21 mostra que quanto maior o intervalo de momentos lineares utilizados na expansão da eq. 2.20, melhor a localização da partícula. Esta equação é uma forma do famoso princípio de incentera de Heisenberg:

$$\Delta p.\Delta x \Rightarrow h$$
 (2.23)

segundo o qual ê impossível conhecer a posição e o momento de uma partícula admuttaneamente com qualquer precisão. Se Δp+O, Δx+∞, e vive-versa. Quanto menor a incerteza numa das variáveis (x ou p), maior a incerteza na outra variável (p ou x).

Vejamos com um simples câlculo, quais as consequências deste princípio. Calculemos a incerteza na velocidade de um elêtron (me-9,1 X 10^{-2 e}9) cu ja posição ê conhecida com precisão de 1 Å, e na velocidade de uma bolinha de 19 para a qual (x = 1 cm. De acordo com o princípio de incerteza:

$$\Delta v \gg \frac{h}{m \Delta x}$$

Para o elétron:

$$\Delta v > \frac{6.6 \times 10^{-27} \text{erg/seg}}{9.1 \times 10^{-28} \text{g } \times 10^{-8} \text{cm}} = 0.7 \times 10^{9} \text{cm/seg}$$

Para a bolinha!

$$\Delta v > \frac{6.6 \times 10^{-27} \text{erg.seg}}{19 \times 10^{m}} = 0.7 \times 10^{-24} \text{cm/seg}$$

E evidente que a incerteza na velocidade da bolinha é ridiculamente pequana e não precisa ser levada em conta. A incerteza na velocidade do elétron, po rêm, é muito grande. O princípio de incerteza então, é válido para todas as partículas macro e microscópicas, mas seu efeito é desprezível em sistemas macroscópicas, enquanto é uma caracteristica fundamental e ineludivel dos acatemas microscópicos.

A seguinte ilustração pode ser útil para entender melhor a origem do principio de incerteza: considere uma bolinha rodando sem atrito sobre uma mesa. Como determinamos a sua velocidade? Tomamos o tempo t, ao qual ela passa por um ponto x1, e o tempo t2 ao qual ela passa por x2, e calculamos $v = \frac{x_2 - x_1}{x_2 - x_2}$. Consideremos agora um elétron: queremos saber qual a velocidade do eletron quando passa por x1. Se pretendemos fazer o mesmo qua com a bolinha, precisamos enviar um feixe de luz que incida sobre o elétron e que ao ser refletido por ele nos permita "ver" o elatron no instante ti. Para conhecer a velocidade do eletron, porem, precisariamos "ve-lo" num instante posterior t. Mas acontece que os fotons de luz, e os elétrons são, ambos, particulas quanticas: quando o foton incide sobre o elétron para nos mostrar a sua posição, o eletron sofre espalhamento, de maneira que a sua trajetoria é totalmente mudada. (Isso não acontece com uma bolinha porque a luz que incide sobre ela não afeta a sua trajetoria). Assim, se a posição do elêtron è perfeitamente conhecida a sua velocidade nessa instante è totalmente desconhecida.

4.4 - Conclusão

Resumindo, todos os quantons, tanham ou não massa em repouso, podem ser reprasentados por uma função V que depende das coordenadas e do tempo, e tal que V² é uma medida da densidade de probabilidade de achar o quanton um certo ponto do espaço, em um carto instante. Neste modelo então, a posíção dos quantons não estã determinada de maneira precisa mas apenas através de uma função de probabilidade, a qual pode adquirir formas variáveis dependendo do grau de deslocalização dos quantons e da incerteza na sua quantidada de movimento. Veremos, nos capítulos seguintes, como a hipótese de de Broglie que associa a cada partícula uma onda, ou melhor, a cada quanton um função da onda, dã origem a uma nova teoria física, a mecânica quântica; os mêtodos da mecânica quântica permitem escrever a equação de onda para os quantons, cuja solução é a função de onda. No limite em que astes se tor

nam suficientemente grandes, a mecănica quântica fornece os mesmos resultados que a mecânica clâssica. Este limite determina o que Bohr chamou o pu<u>n</u> căpio de correspondência.

REFERE .CIAS

- M. Jammer, The Conceptual Development of Quantum Mechanics (McGraw-Hill, New York, 1965).
- 2 Para maiores detalhes ver por exemplo G.W. Castellan, Fisico-Quimica,
 (Ao Livro Técnico, Rio de Janeiro, 1973).
 - 3 Ver, por exemplo, M. Karplus e R.N. Porter, Atoms and Molecules (Benjamin, New York, 1970).
 - 4 M. Hanna, Quantum Mechanics in Chemistry (Benjamin, New York, 1969).
 - 5 W.H. Bragg, X-rays and crystals, Nature 90, 360 (1912).
- A6 Referencia 1, pag. 243. ?
 - 7 Ver por exemplo, I. Kaplan, Nuclear Physics (Addison-Wesley, Reading, 1964).
 - 8 O. Oldenberg e W. Holladay, Introdução à Física Atômica a Nuclear, traduzido por S. Natanabe, Biücher, EdUSP, São Paulo, 1971).
 - 9 G.C. Pimentel e R.O. Spratley, Chemical Bonding Clarified Through Quantum Mechanics, (Holden-Day, San Francisco, 1969).
- 10 M. Bunge, Foundations of Physics, (Springer-Verlag, Berlim, 1967).
- 11 R.P. Feynman, R.B. Leighton e M. Sands, The Faynman Lectures on Phyaics, vol. III. (Addison-Wesley, World Student Series Edition, Reading, 1963).
- 12 Oescrevemos aqui uma aplicação particular da integral de fourier. Para maiores detalhes ver, por exemplo, J.L. Powell e B. Crasemann, Quantum Machanica (Addison-Wesley, Reading, 1961).

EXERCÍCIOS

- 1 Procure algumas experiências importantes, além. das que foram estudadas neste capítulo, que mostram a necessidade de se rever as teorias clássicas.
- 2 Calcular o comprimento de onda de um foton de luz visível de frequência 1,2 X 10¹⁸seg⁻¹. Qual a energia desse foton em ergs?
- 3 Qual das seguintes afirmações a respeito da radiação do corpo negro é inconteta?
 - a) Um corpo negro ideal é um corpo hipotético que emite radiação em to-

dos os comprimentos de onda.

- A anergía total emitida por um corpo negro aumenta quando a temperatura aumenta.
- c) Quanto menor a temperatura, major a probabilidade da que o corpo negro emita radiação de frequências altas a não de baixas.
- d) Um corpo negro a 1000°C emite mais radiação no infravermelho do que no visíval.
- 4 A radiação mais intansa do sol aparece em 4750 %, na zona azul-verde do espectro visível. Estime a temperatura na superfície do sol.
- 5 O comprimento de onda limite de luz para emissão de elêtrons de uma superfície de Li ê 5200 Å. Calcular a velocidade dos alêtrons emitidos por absorção de luz de comprimento de onda 3600 Å.
- 6 A partir das equações de conservação da energia e do momento, mostre que a diferença entre o comprimento de onda da radiação incidente e emi tida no efeito Compton a dada pela eq. 2.15.
- 7 Calcule a quantidade de movimento de um foton de frequência $1.1 \times 10^{16} \, {\rm seg^{-1}}$,
- 8 a) Uma bola de base ball de 200g ē jogada com uma velocidade 3 X 10 $^{\rm 5}$ cm ${\rm seg^{-1}}$. Calcule o comprimento de onda de de Broglie.
 - b) Qual a velocidade que deve ter essa mesma bola para ter o mesmo com primento de onda de de Broglie que um elêtron de 40 eV de energia?
- 9 Determine o ângulo de mâximo espalhamento para um feixe de elêtrons de 75 eV com um cristal de níquel, no experimento de Davisson-Germer.
- 10 Represente graficamenete a função resultante de somar duas ondas de mesma amplitude A, em fasa ao tempo t = 0, com comprimento de onda λ_1 e $2\lambda_1$ respactivamenta.
- 11 Represente graficamente um pacote de ondas localizado em volta de x=a ao tempo t=0.
- 12 Calcule a incerteza no momento, na valocidade, na energía cinética e na posição de uma partícula representada por um pacote de ondas formado por todas as ondas de amplitude A e comprimento de onda λ entre 2000 a 4000 Å.

CAPÍTULO III - FUNDAMENTOS DA MECÂNICA QUÂNTICA

1 - REGULARIDADES NOS ESPECTROS [1,2]

Os primeiros intantos de formulação de uma teoria quântica do atomo surgiram para explicar os espectros de emissão atômicos.

Desde os começos da espectroscopia, introduzida por Newton no seculo XVII, sabía-se que se um feixe de luz proveniente de um gas incandescente em incidido sobre um espectrógrafo, se obtinham series de linhas que apresenta-vam regularidad:s que não podiam ser atribuídas à coincidências acidentais. Por exemplo, no espectro de H, obsarvavam-se*:

$$\overline{V}_1 = 82.258,27 \text{cm}^{-1},$$
 $\overline{V}_2 = 97.491,28 \text{cm}^{-1},$
 $\overline{V}_3 = 15.232,97 \text{cm}^{-1},$

sendo que $\overline{\nu}_3$ è exatamente igual à difarença $\overline{\nu}_2 \cdot \overline{\nu}_1$.

Em 1864, Mitscherlich foi o primeiro em notar que a explicação das regularidades observadas devia ser procurada na escutura interna de átomos e moléculas. Inaugurou-se então, a fins do século XIX, uma intensa procura de regularidades numêricas nos espectros.

Foi por essa época que um professor de colégio na Suiça, J.J. Balmer, devoto de numerologia, recebeu de um amigo os valores dos comprimentos de on da das primeiras linhas do espectro de emissão do átomo de hidrogêmo na região do visível. Em 1865, Balmer publicou a seguinte expressão para os comprimentos de onda em milimetros:

$$\lambda = h \frac{m^2}{m^2 - 2^2}$$
 m = 3,4,5,6

onde h = 3645.6 X 10-7mm **. Balmer também prediz para assa série:

- a existência de uma quinta linha cujo λ corresponderia ā ω = 7. (Ες ta foi descoberta pouco depois, juntamenta com outras sete linhas, correspondente a m = 8,9,...,14).
- (2) a não existência da linhas com comprimento de onda menor que 6562 X 10⁻⁷mm (correspondenta a m = 2).

Os espectroscopistas preferem usar números de onda em vez de λ, porque a energía ô proporcional a 3. Por outro lado, preferem V a ν, porque medem comprimentos de onda, e o cálculo de ννε/λ envolve a introdução davelocidade da luz no vácuo, c. que a conhecida com muito menor precisão que λ.
 Esta constante nada tem a ver com a constante de Planck.

(3) a convergencia da serie para um limite, $\lambda_{\text{lim}} = 3645.6 \times 10^{-7} \text{mm}$ (correspondente a m \rightarrow =).

Logo depois,Runge, Rydberg e outros, também desenvolveram equações mais gerais que a de Balmer e que incluiam a esta como um caso particular. Mais tarde foram descobertas outras sêries de linhas no espectro do hidrogênio, em outras regiões do espectro da radiação eletromagnêtica, qua obedeciam à formula geral:

$$\frac{1}{\lambda} = R_{\rm N} \left(\frac{1}{{n_1}^2} - \frac{1}{{n_2}^2} \right) \tag{3.1}$$

onde R_N era uma constante, n_1 e n_2 eram números inteiros, a $n_2 > n_1$. As linhas podiam ser classificadas em séries caracterizadas pelo valor de n_1 :

n₁ = 1; n₂ = 2,3,4... serie de Lyman n₁ = 2; n₂ = 3,4,5,... serie de Balmer n₁ = 3; n₂ = 4,5,6,... serie de Paschen n₁ = 4; n₂ = 5,6,7,... serie de Brackett n₁ = 5; n₂ = 6,7,8... serie de Pfund

Quando n2 + -, atingia-sa o valor limite da série:

$$\frac{1}{\lambda_{m}} = R_{H} (\frac{1}{n_{1}^{2}} + \frac{1}{\omega}) = \frac{R_{H}}{n_{1}^{2}}$$

O espectro tinha o aspecto da Fig: 3.1.

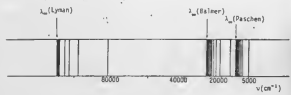


Fig. 3.1 - Representação esquemática do espectro do átoro de hidrogênio.

Os princípios apresentados para o átomo de hidrogénio eram válidos tam bém para átomos com maís elétrons, em particular os metaís alcalinos. Em to dos os casos encontravam-se regularidades, linhas cujo número de onda somas ou diferencas entre outros pares de linhas do mesmo espectro.

Finalmente, em 1908, Ritz formulou o Principio de Combinação, segundo o qual:

- todos os atomos possuem um conjunto de termos T₁,T₂,... que lhes são característicos.
- (2) as linhas dos espectros correspondem a diferenças entre pares de termos.

Parecia evidente que este termos e, consequentemente os espectros, deviam ester relacionados com a estrutura do átomo. Até 1913, porém, as tenta tivas de relacionamento entre os espectros e um modelo atômico não foram bem sucedidas.

2 - O MODELO ATÔMICO DE BOHR

Em 1913, Niels Bohr propos o seu famoso modelo atômico. Mesmo que sem oferecer justificativa rigorosa, Bohr postulou um modelo que explicava perfeitamente o espectro do atomo de hidrogênio.

O modelo de Bohr para o âtomo consiste num núcleo central com uma carga +Ze onde Z é o número atômico, e um elétron de carga -e girando ao redor do núcleo com velocidade v numa ôrbita de raio r. De acordo com a teoría eletromagnética clássica, uma carga em movimento acelerado emite radiação. Entretanto se o elétron percorrendo a sua ôrbita emitisse radiação continuamente, acabaria perdendo a sua energia e caíria no núcleo. Como isso eviden temente não acontece. Bohr propôs simplesmente que o elêtron xão emite luz enquanto percorre uma ôrbita estacionária.

- Os postulados de Bohr podem ser enunciados da seguinte maneira:
- (1) o elétron percorre órbitas circulares ao redor do núcleo.
- (2) enquanto o elétron está numa órbita, não emite nem absorve Diz-se que o elétron se encontra num estado estacionário.
- (3) o elétron percorre uma determinada orbita n, com momento angular:

$$p_{\theta} = n(\frac{h}{2\pi}) = n \text{ fr}, \quad n = 1, 2, ...$$
 (3.2)

- (A constante $\pi=\frac{h}{2\pi},$ chamada de "h cortado", aparece frequentemente em mecánica quantica).
- (4) quando o elétron passa de um estado estacionário para outro,emite ou absorve luz de frequência v = ΔΕ onde ΔΕ ē a diferença de energia entre os dois estados. Diz-se que o elétron fez uma Δεπαιέςδο do estado inícial ao estado final.

O terceiro postulado pode parecer arbitrário, porém não é difícil de se chegar a ele através de uma simples analogía com as ondas estacionárias numa circunferência: se supõe que em um astado estacionário do átomo de hidrogênio a onda "associada" ao elêtron deve ser uma onda estacionária "monta. da" sobre e orbita, como indice a Fig. 3.2a. Deve se tomar cuidado porem para mão interpretar este modelo como sendo real.

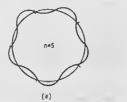




Fig. 3.2 - Representação de de Broglie de um elétron numa órbita de Bohr.

Para que se estabeleça uma onde estacionaria sobre um perimetro de $2\pi r$ e onda deve ser tel que:

$$2\pi r = n\lambda$$
 $n = 1, 2, 3, ...$ (3.3)

Se n não fosse um número inteiro, as posições dos máximos e mínimos mudaríam em cada volta, e e onda não seria estacionária (Fig. 3.2b). Aplicando a relação de de Broglie à eq. 3.3, temos:

$$2\pi r = n \frac{h}{p} = \frac{nh}{mv} = \frac{nhr}{p_n}$$

ou seja p₈ = mit, como se quería demonstrar.

Um elêtron girando ao redor do núcleo em uma ôrbita de raio r e com velocidade v (Fig. 3.3) echa-se sujeito a dues forças contrárias: e eletrostátice que o núcleo de carge (+Ze) exerce sobre ele: $-\frac{Ze^2}{r^2}$, e a força centrTfuga: $\frac{mv^2}{r}$.

A condição de estabilidade da orbite é:

$$\frac{mv^2}{r} = \frac{Ze^2}{r^2} \tag{3.4}$$

Utilizando o terceiro postuledo,

e substituindo (3.5) em (3.4):

$$r_{n} = \frac{n^{2}h^{2}}{Ze^{2}M} \tag{3.6}$$



Fig. 3.3 - Orbita de Bohr.

A eq. 3.6 implica em que o elétron não pode percorrer qualquer örbita circular em volte do núcleo: pelo contrário, o raio da örbita pode ter apenas os valores

$$\frac{\pi^2}{Ze^2m},\quad \frac{4\pi^2}{Ze^2m},\quad \frac{9\pi^2}{Ze^2m},\dots$$

Em perticular, para o ātomo de hidrogênio (Z-1) ne őrbita mais próxima ao n $\underline{\tilde{u}}$ cleo:

$$r_1 = a_0 = \frac{m^2}{e^2 m} = 0.52917715(81) \%$$
 (3.7)

0 reio a_0 e o bohr, utilizado como unidade de distâncie atômica. A energie \mathcal{E}_n do elêtron ne ôrbita n é:

$$E_n(\text{total}) = E_n(\text{cinētice}) + E_n(\text{potenciel}) = \frac{1}{2} m v_n^2 = \frac{Ze^2}{r_n}$$

Da eq. 3.4. $mv_n^2 = \frac{Ze^2}{r_n}$, e consequentemente,

$$E_{n} = -\frac{1}{2} \frac{2e^{2}}{r_{n}}$$
 (3.8)

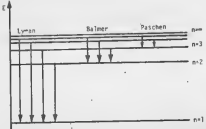
A energie total e a metede da energie potencial. Esta propriedade (teorema do Viriel) e valide pare os sistemas nos quais o potenciel e uma função ho propriedade or mogênea de grau um nas coordenadas.

Substituindo r_n pelo seu velor (eq. 3.6):

$$E_n = -\left(\frac{e^{h_n}}{2n^2}\right), \frac{Z^2}{n^2}$$
 (3.9)

INTRODUÇÃO À QUÍMICA QUÂNTICA

A energia depende apenas do número inteiro n: devido ao fato de n so tomar valores discretos, também E_n so pode ter determinados valores; o número n é responsavel pela quantização da energia e se denomina quântico. E interessante notar que as energias são todas negativas, tendendo a zero quando n → ∞; isto ê consequência da escolha como zero de energia potencial. do estado em que o elétron e o núcleo estão infinitamente separados; a energia em qualquer estado ligado e menor que no estado separado (por que é mais estavel) e por isso é negativa. As energias em ordem crescente correspondem a ordem crescente do número quantico: os $\mathbf{E}_{\mathbf{n}}$ são chamado de $\mathbf{n}\mathbf{\hat{u}}$ veia de energia. O diagrama de niveis para o hidrogenio no modelo de Bohr estã indicado na Fig. 3.4.



Flg. 3.4 - Diagrama de niveis e transições para o átomo de hidrogênio.

As setas indicam as possívels transições. No diagrama as setas tem si do juntadas (arbitrariamente) de acordo ao nível final de energia.. Calculemos o número de onda correspondente a uma transição do nível n; ao nível n, do atomo de hidrogênio:

$$\Delta E = E_2 \cdot E_1 = h \in \nabla_{1+2} = -\frac{e^4 m}{2 \pi^2} \left(\frac{1}{n_1^2} - \frac{1}{n_1^2} \right)$$

$$\overline{v}_{1+2} = \frac{e^{n}m}{2m^{2}hc} + (\frac{1}{n_{2}^{2}} + \frac{1}{n_{1}^{2}}) \approx cste(\frac{1}{n_{2}^{2}} - \frac{1}{n_{k}^{2}})$$

A constante que se encontra na frente do parentesis, e pon definição, a cons tante de Rydberg para o atomo de hidrogenio:

o qual coincide com o valor experimental eq. 3.1. Dal o grande sucesso da teoria de Bohr.

A teoria de Bohr pode ser aplicada a qualquer ion que possua apenas um elêtron. Assim os niveis de energia de He* (um atomo de He que perdeu um eletron), Li**, Be***,... etc. são convenientemente descritos pelo modelo simples de Bohr. Todos estes sistemas, constituidos por núcleos de ° carga (+Ze) e um eletron se genominam atomos hidrogenoides.

3 - UNIDADES ATOMICAS

Anteriormente o raio de Bohr, a., foi definido como unidade de distancla atômica:

$$a_0 = r_1(H) = 0.529 \hat{X} = 1 bohr$$

Do mesmo modo, a energia do nível fundamental do atomo de hidrogênio fornece uma unidade atômica de energia. Aplicando a eq. 3.8 ao átomo de H temos:

$$E_k(H) = -\frac{1}{2} \frac{e^2}{a_0}$$
 (3.10)

A unidade atômica de energia é o hartree e se define como:

$$1 \text{ hartree} = \frac{e^2}{a_0} \tag{3.11}$$

Assim, em geral:

$$E_{n} = -\frac{1}{2} \frac{\zeta^{2}}{n^{2}} \text{ hartrees}$$
 (3.12)

Frequentementa, os valores experimentais são dados em eletron volts (eV). O eV é a energia adquirida por um elétron quando é acelerado por uma diferenca de potencial de 1 volt:

Em relação ao hartree, é:

O potenciel de ionização se define como a energia necessária para retirar um elétron de um átomo. O primeiro potencial de ionização $\mathbf{I_2}^I$, corresponde a retirar o elétron mais externo do átomo; $\mathbf{I_2}^{II}$ é a energia para retirar o segundo elétron, etc.... Em gerei, pare ionizar um átomo ratirendo um elétron da órbita \mathbf{n}_c :

$$I_{Z}^{1} = \Delta E_{n_{1} \rightarrow \infty} = \frac{1}{2} \left(\frac{Z^{2}}{n_{1}^{2}} - \frac{1}{\omega} \right) \text{ hartrees}$$
 (3.13)

Para o hidrogenio no seu estado fundamental:

$$I_Z^{-1}(H) = \frac{1}{2}(1 - \frac{1}{m}) = \frac{1}{2} \text{ hartree} = 13.6 \text{ eV}$$
 (3.14)

É interessente notar que o potenciel de ionização é sempre positivo para um atomo ou ion estavel.

5 - ESPECTROS DE ENISSÃO E DE ABSORÇÃO

Na Fig. 3.4 as transições indicadas correspondem à passagens de um nível de energia maior à um nível de energie menor por mikaão de um foton de luz de comprimento de onda $\lambda = \frac{hc}{\Delta E}$. Há dois mecanismos principais pelos quais um átomo pode se excitado e um nível de energia acima do seu estedo fundamentai: a absorção de um foton de luz cuja energia é exatamente a certa para passar e um nível mais elevado; e a colisão do átomo com outra partícula, quante a qual parte da energia cinética é trensformada em energia eletrônica.

O primeiro mecenismo pode ser eproveitedo pare se obter o espectio de aboacção da amostra. Incide-se e radiação de uma lâmpada de filamento (exemplo ume lâmpada de filamento de tungsteno, que fornece uma distribuição continua de radiação com todos os comprimentos de onda entre 3000 Å e 10.000 Å aproximadamente) sobre a amostra e analise-se o espectro da radiação emergente. As frequências correspondentes às transições permitidas entre os nīveis dos âtomos são absorvidas, en a place fotográfica estas aparecem como linhas clares sobre o fundo escuro.

Para excitar os étomos pelo mecanismo de colisão, duas das técnicas experimentais mais utilizadas são as descargas elétricas e as temperatures ele vedas (por exemplo, nes chamas). O espectro da radiação emitide pelos átomos quando retornam ao seu estado fundamental apresente linhas características (escuras sobre fundo claro) que constituem o especido de emissão da amos

tra.

Como a maioria dos átomos estão, a temperatura ambiente, no seu estado fundamental, o espectro de absorção apresenta apenas linhas correspondentes as trensições entre o estado fundamental e estados excitados. O espectro de emissão porêm, contêm em geral um maior número de linhas, porque quando o atomo se encontra num estado excitedo pode voitar ao estado fundamental por uma veriedade de caminhos.

THE PROPERTY AND ASSESSED TO THE PROPERTY OF

6 - A PROCURA DE UN MODELO MATEMÁTICO PARA O ÁTOMO

Como vimos anteriormente, a teoría de Bohr pare o átomo explica de modo convincente certos dados experimentais, mas apresenta um certo número de
fortes limitações. Enquanto a teoría de Bohr prediz corretamente as séries
espectrais do hidorgênio e outros étomos hidrogenőides, ela falha no tratamento dos espectros de étomos possuindo mais de um elétron. Várias tentativas posteriores [2] de modificação da teoria de Bohr não obtiveram successo,
até que finalmente surgiu o modelo matemático da mecânica quántica.

Historicemente a mecênica quântica se desenvoiveu paraielamente por dois caminhos diferentes. Erwin Schrödinger formulou em 1926 a mecânica ondulatória baseando-se em que os movimentos eletrônicos podiam ser tratados como ondas; considerou que os estados estacionários em um átomo ou molēcula eram comparáveis a ondas estacionárias, e consequentemente, que a equação de ondas que descreve o movimento de um elétron preso dentro de um átomo ou molêcula deveria ser uma equação análoga à que se emprega pera descrever um sistema de ondas estacionárias, ou seja, com condições de contôtno. Werner Heisenberg, independentemente e um pouco antes, obteve os mesmos resultados que Schrödinger por outra formulação, chamade de mecânica de matrizes. Apeser da aparência completamente diferente, es formulações de Heisenberg e Schrödinger são equivalentes, e embas são casos partículares da teorie quântica mais gerel de P.A.M. Dirac e J. von Neumann.

O formatismo que se utiliza em químice quántice e o de Schrödinger. Apresentaremos primetro uma dedução elementar e não adgotosa da equação de Schrödinger, pera níveis estacionários de um eletron sujeito a um potencial Y.

No Cap. I vimos que a equação que rege o movimento de ume onda plana ::

$$\frac{\partial^{2} \Psi}{\partial x^{2}} = \frac{1}{v^{2}} \frac{\partial^{2} \Psi}{\partial t^{2}}$$
 (i.11)

cuja solução é:

$$Y = A \operatorname{sen} 2\pi (\frac{x}{x} - v\xi) \tag{1.10}$$

Vimos tambóm que pelo princípio do superposição, podem se construir endes eg tacionárias.

$$y = 2 A son \frac{2\pi x}{1.13}$$
, cos $2\pi vt$ (1.13)

que também são soluções de equação (1.11). A função (1.13) pede ser resscrita como:

$$y = f(x) \cos 2\pi v t \tag{3.15}$$

e este pode ser substituide na eq. 1.11 obtendo-se:

ALL S STATE OF THE PERSON AS AN ADDRESS OF THE PERSON AS ADDRESS OF THE

$$\cos 2\pi v t \cdot \frac{d^2 f(x)}{dx^2} = -\frac{1}{v^2} f(x)(2\pi v)^2 \cos 2\pi v t$$

Оu

$$\frac{d^{2}f(x)}{dx^{2}} = -\frac{4\pi^{2}v^{2}}{v^{2}}f(x)$$
 (3.16)

A eq. 3.16 não contêm a variável t, e consequentemente não contêm derivadas percieis. Como y = hv. a eq. 3.16 pode ser reescrita como:

$$\frac{d^3f(x)}{dx^2} = -\frac{4x^2}{\lambda^2}f(x) \qquad (3.17)$$

É importante essinalar que nemitodas as soluções possíveis dosta equeção têm significado físico. As únicas aceitáveis são as que satisfasem as condições de continuidada, que estabelecem que para os valoros de x de um intervalo de terminedo, f(x) deve ser contínue, finite e univoca, e as de Limitea impostas poles restrições físicas que atuam sobre o sistema.

Para um alátron quo so move no espaço, a eq. 3.17 pode ser generalisada:

$$\frac{a^{3} y}{2 x^{3}} + \frac{a^{3} y}{2 y^{3}} + \frac{a^{3} y}{2 a^{3}} = -\frac{4 \pi^{3}}{\lambda^{3}} Y$$
 (3.16)

ende Y e uma função das coordenadas cortesianas x.y e s. O operador

$$-\frac{9x_1}{9_1} + \frac{9\lambda_1}{9_3} + \frac{9r_1}{9_3}$$

recebe o nome de Laplaciano e é simbolisado por 9º. Assim:

$$V^{0}\Psi = -\frac{4\pi^{2}}{\lambda^{0}}\Psi \qquad (3.19)$$

Utilizando a relação do de Bregile para substituir o comprimento de onda $-\lambda$ por $\frac{h}{mV}$ e eq. 3.19 se transforma om

$$V^{3}\Psi = -\frac{m^{2}V^{3}}{\eta^{3}}\Psi$$
 (3.20)

onde o símbolo m representa $\frac{h}{2\pi}$. A energie tetei ë $E_{T}=\frac{1}{2}$ my 0 + V_{s} de maneira que $v^{1}=\frac{2}{m}$ (E-V). Substituindo na eq. 3.20 e repranjando:

$$\left(-\frac{\pi^{2}}{2m}\nabla^{2}+V\right)\Psi=E\Psi \tag{3.27}$$

ou

$$HY = EY$$
 (3.22)

ande

$$H = -\frac{H^2}{2m} \nabla^2 + V \qquad (3.23)$$

A eq. 3.22 é a oquação de Schrödinger para niveia estacionários de uma particula de massa m sujeita a um potencial V.

Rossaltamos que o tratamento anterior não á da modo algum uma demonafhação da equeção de Schrödinger. Apenes pretende mestrer que, se aceitarmos a hipótese de de Broglia, e se o movimento de elétren for análogo a um sistema de endas estacionárias, a eq. 3.22 é o tipo de equação que se deve osparar.

A função $\forall (x,y,s)$ que se obtêm da eq. 3.22 é comumente denominada (unção da onda,

7 - 03 POSTULADOS DA MECÂNICA QUÂNTICA [4,5]

O formalisme de mecânica quântice pode ser introdusido de maneire simples e prătica atravăs de quatro postulados, em forma anăioga ă que se utilise para introdusir as leis da termodinâmica ou a geometrie Euclidiena. Li mitaremo-nos, porân a formulação não relativiste,

POSTULADO I:

Qualquer estado de um sisteme dinâmico de N perticulas pode ser descr $\underline{\underline{f}}$ to por ume função

das 3N coordenadas espaciais e do tempo. A quantidade

y*ydr

onde d τ \tilde{e} o elemento de volume no espaço das 3M coordenadas e do tempo, e τ^* \tilde{e} a função complexa conjugada de τ , representa a probabilidade de se encontrar, ao instante t a partícula 1 entre q_1 e $q_1 + dq_1$, q_2 e $q_2 + dq_2$, q_1 e $q_2 + dq_3$, a partícula 2 entre q_1 e $q_1 + dq_3$... etc. Ou seja, toda a informação acerca das propriedades do sistema está contida na função τ .

Se a função Y não depende explicitamente do tempo, diz-se que o sistema se encontra num estado estacionário.

Para que a função ¥ possa dar origem a uma probabilidade, ela tem que se sujeitar a certas condições:

- (1) deve ser continua, assim como todas as suas derivadas.
- (2) deve ser mono-valorada (isto ê, para um determinado valor de 3N+1 variāveis, deve ter um so valor).
- (3) deve ser tal que:

Esta última implica simplesmente que a probabilidade de se encontrar o siste ma em algum lugar do espaço de 3N dimensões deve ser igual a um. Uma consequência da eq. 3.24 é que Y deve valer zero no infinito. Esta integral è a intiganal de nommalização. Uma função Y que obedece a eq. 3.24 é uma função nonsulizada.

POSTULADO II

A cada propriedade física do sistema, corresponde um operador hemmicia no Linear. Os operadores são obtidos a partir das expressões clássicas,apli cando as regras seguintes:

- (1) o tempo e as outras coordenadas ficam iguais.
- (2) o momento p_q em coordenadas cartesianas e substituido pelo operador diferencial

$$(-i\pi \frac{\partial}{\partial q}) \tag{3.25}$$

Para entender este postulado precisam-se introduzir vários conceitos novos:

— um operador é um símbolo que manda "operar" sobre o que está depois do símbolo. Assim, na expressão $\sqrt{\hat{\epsilon}}$, o símbolo $\sqrt{\hat{\epsilon}}$ um operador que manda tirar a raiz quadrada do número 2. Da mesma maneira, na expressão $\frac{d}{d\chi}(x^3+5x+1)$, $\frac{d}{d\chi}\hat{\epsilon}$ um operador que manda fazer a derivada da função x^3+5x+2 . Geralmentos o operadores não comutam: dados dois operadores \hat{P} e \hat{Q} , em geral $\hat{P}\hat{Q}$ $\hat{Q}\hat{P}$.

- um operador linear é aquele que obedece:

$$\bar{P}(f+g) = \bar{P}f + \bar{P}g$$

Em mecânica quantica, so se utilizam operadores fineares.

- um operador hermitiano è aquele que obedece:

$$\begin{cases} y_i^*(\bar{P}_j)d\tau = \int_{\substack{todo \ o \\ espaço}} (\bar{P}_{ij}^*)y_jdt \end{cases}$$

ou, utilizando uma notação mais prática (notação de Dirac):

$$\langle \Psi_{i} | \bar{P} | \Psi_{j} \rangle = \langle \bar{P} \Psi_{i} | \Psi_{j} \rangle$$
 (3.26)

Veremos que todas as propriedades físicas so podem estar associadas a operadores hermitianos, porque estes são os unicos que garantem que os seus autovalores sejam reais.

Como exemplo da aplicação das regras (1) e (2) vamos construir o opera dor mecânico-quântico correspondente à energia cinética T. A expressão clás sica para a energia cinética de uma partícula em coordenadas cartesianas é:

$$T = \frac{1}{2} m(v_x^2 + v_y^2 + v_z^2) = \frac{1}{2m} (p_x^2 + p_y^2 + p_z^2)$$
 (3.27)

0 operador correspondente a $p_\chi^{\ 2}$ equivale a aplicar duas vezes consecutivas operador \tilde{p}_χ :

$$\overline{p}_{X}^{2} = \left(-i \pi \frac{\partial}{\partial X}\right) \left(-i \pi \frac{\partial}{\partial X}\right) = -\pi^{2} \frac{\partial^{2}}{\partial X^{2}} \qquad (3.28)$$

Assim:

$$\widetilde{\Gamma} = -\frac{h^2}{2m} \left(\frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2} \right) = -\frac{h^2}{2m} \nabla^2$$
(3.29)

Pere tentar justificar de forma rezolvel a segunde regra do Postulado II deremos o seguinte argumento. Consideremos s eq. 3.20 de secção anterior.

$$\frac{3^{1} y}{3 x^{3}} + \frac{3^{2} y}{3 y^{5}} + \frac{3^{3} y}{3 z^{3}} = -\frac{m^{2} v^{2}}{\eta^{2}} y$$
 (3.20)

Rearranjando, podemos escrevar:

$$\frac{1}{2} m v^2 \psi = -\frac{1}{2\pi} \left[h^2 \frac{3^2 \psi}{3 x^2} + \pi^2 \frac{3^2 \psi}{3 y^2} + h^2 \frac{3^2 \psi}{3 z^2} \right] \tag{3.30}$$

Se não fosse pela função Υ , serfamos tentados a ver uma semelhança entre este equação e a equação clássica 3.27. Do lado direito da eq. 3.30 temos um operador que mande fazer a some das derivadas segundas de Υ com relação a χ , y e χ e multiplicar o resultado por $(-\frac{h^2}{2\pi})$. Podemos escrever:

$$\overline{1} = -\frac{m^2}{2\pi} \left[\frac{3^2}{3x^2} + \frac{3^2}{3y^2} + \frac{3^2}{3z^2} \right]$$

que é a eq. 3.29 deduzida acima a partir do Postulado II.

O operador mais importante da mecânica quântica é o Hamiltonieno \tilde{N} associado à energia total do sistema. Como a energia potencial V em geral só depende das coordenadas, o operador associado \tilde{V} permanece igual a V. Assim, para uma partícula num potencial V qualquer:

$$\hat{H} = -\frac{4\pi^3}{20} \mathcal{R}^2 + \hat{V}(q) \qquad (3.31)$$

POSTULADO 111

Dado um operador P associado a uma propriedade P, e um conjunto de aistemas identicos caracterizados pela função V, o resultado de uma saria de medições da propriedade P sobre diferentes membros do conjunto, em geral não a o mesmo para todos. Obtêm-se ume distribuição de resultados, cujo valor mêdio E:

$$\vec{P} = \langle \vec{P} \rangle * \frac{\langle \psi | \vec{P} | \psi \rangle}{\langle \psi | \psi \rangle}$$

$$(3.32)$$

Se a função V está normalizada,

$$< \psi_{\parallel} \psi > = 1 e \overline{P} = < \psi_{\parallel} \overline{P} | \psi >$$

Para tornar mais clara este relação, tomemos um exemplo simples: o cálculo da

note média obtida pelos alunos numa certa prova. Se n_1 alunos obtiveram $u_1,$ n_2 obtiveram $u_2,$ etc... a média \tilde{e} :

$$\overrightarrow{\omega} = \frac{n_1\omega_1 + n_1\omega_2 + \dots + n_n\omega n}{n_1 + n_2 + \dots + n_n}$$

Para uma classe rumerosa, o número de alunos em cada grupo pode ser muito pequeno ou quese infinitesimal, em relação ao total. Se $n(\omega)$ d ω representa o número de alunos que obtiveram notas num intervalo infinitesimal d ω em volta da nota ω , então a nota mêdia é:

$$\overline{\omega} = \frac{\int n(\omega)\omega d\omega}{\int n(\omega)d\omega}$$

POSTULADO IV

A função de onda $Y(q_1,q_1,\ldots,q_{2N},t)$ do sistema obedece a equação

$$\hat{H}V = 1 \text{tr} \frac{\partial V}{\partial C} \tag{3.33}$$

Esta equação diferencial e a equação de Schabdinger dependenta do tempo. Frequentemente ela pode ser simplificada. Com efeito, se o operador Hamiltonia no não contêm explicitamente o tempo, e sempre possível achar uma solução do tipo

$$Y(q,t) = Y(q)\phi(t)$$
 (3.34)

em que a função é separada numa parte em t e uma perte nas coordenedas espaciais. Substituindo e lembrando que \overline{H} não atua aobre $\Phi(t)$:

ou

$$\frac{\widetilde{H}Y(q)}{V(q)} = i\pi \frac{1}{6(t)} \frac{3\theta(t)}{3t}$$

O membro da esquerda desta equação so depende das coordenadas; o membro da direita so depende do tempo. Para que sejam (quais para qualquez yalos da é a das coordenadas, cada imembro deve ser igual a mesma constante, qua podemos chamar de E. Assim, a equação diferencial 3.33 se divide em duas equações diferencials mais simples:

$$\widetilde{H}^{\psi}(q) = E^{\psi}(q)$$
 (3.35)

е

$$\frac{\partial \phi(\mathbf{t})}{\partial \mathbf{t}} = \frac{\mathcal{E}}{i\hbar} \phi(\mathbf{t}) \tag{3.36}$$

Esta $ar{u}$ ltima pode ser resolvida imediatamente postulando uma soluç $ar{s}$ o do tipo e^{at} : encontra-se

$$\Phi(t) = e^{-(1/\pi)Et}$$
 (3.37)

A eq. 3.35 é a equação de Schrödinger independente do tempo, ou equação de Schrödinger para níveia estacionários idêntica à eq. 3.22 já encontrada anteriormente. Uma equação deste tipo, onde um operador atuando sobre uma função, nos devolve a função multiplicade por uma constante, se denomina uma equação de autovalores; a função Y é a autofunção do operador H, correspondente ao autovalor E. Para cada sistema num estado estacionário, procura-se a função de onda Y, para o qual escreve-se corretamente o operador Hamiltoninao e resolve-se a equação de Schrödinger independente do tempo.

Infelizmente a equação diferenciel (3.35), não é, em geral, fâcil ou mesmo possível, de resolver: apenas um pequenissimo número de problemas de interesse possuem solução exata; para os outros é preciso recorrer a métodos aproximados, os dois mais importantes sendo a teoría de perturbações e o método variacional que estudaremos mais adiante.

- SISTEMATICA PARA ESCREVER À EQUAÇÃO DE SCHRODINGER

No restante deste livro chamaremos de equação de Schrödinger e equação

para níveis estacionarios, já que o estudo dos fenómenos dependentes do tempo é muito mais complicado e não será tratado aqui.

Como mencionamos anteriormente, o primeiro passo é escrever corretamente o Hamiltoniano do sistema, ou seje a soma dos operadores de energia cinética e potencial de todas es partículas. O operador de energia cinética é simplesmente a soma dos operadores de energia cinétice de cada partícula.

O mais dificil porém a achar e energia potencial em cada caso. Para sistemas atômicos ou moleculares e ne eusência de campo externos, a energia potencial é apenas uma sometôria sobre todas as possíveis interações coulom bianas entre todas as cargas que formam o sistema. As interações não-coulom bianas são, em geral, de magnitude muito menor; exemplos delas são os efeitos relativistas (interações spin-örbita, spin-spin,etc) e as interações com campos externos.

O Hamiitoniano geral de uma molécula de M núcleos e N elétrons, ne ausência de campos externos e desprezando os efeitos não coulombianos é:

$$\vec{H}$$
 = Energia cinética dos núcleos $(\vec{\tau}_N)$

+ Energia cinética dos elétrons (\tilde{T}_e) + Repuisão entre núcleos (\tilde{V}_{em})

+ Repulsão entre eletrons

+ Atração entre núcleos e elétrons (V_{Mc})

Consideremos separadamente cada termo adotando a seguinte nomenclatura: os índice A e B nas somas sobre os núcleos, e os índices i a j nas somas sobre os elétrons. Assim:

$$\bar{\tau}_{N} = -\frac{\hbar^{2}}{2} \sum_{A=1}^{M} \frac{\nabla^{2}(q_{A})}{M_{A}}$$
(3.38)

onde ${\rm M_A}\ \tilde{\rm e}$ a massa do núcleo A e ${\rm q_A}$ representa es tres coordenadas de posição do núcleo A;

$$\tilde{T}e = \frac{\hbar^2}{2m} \sum_{\{j=1\}}^{N} \nabla^2 \left(q_{\frac{1}{2}}\right)$$
(3.39)

onde m e a massa do eletron:

$$\bar{V}_{NN} = \frac{i}{Z} \frac{M}{A-1} \frac{M}{B-1} \frac{I}{R_{AB}} \frac{(Z_A e)(Z_B e)}{R_{AB}}$$
(3.40)

onde Z_A e Z_B são os números atômicos dos núcleos A e B respectivamente. R_{AB} e a distância entre eles e o fator $\frac{1}{2}$ e introduzido para não contar duas vazes a interação entre um mesmo par de núcleos;

$$\vec{v}_{ee} = \frac{1}{2} \sum_{i=1}^{N} \sum_{j=1}^{N} \frac{(-e)(-e)}{r_{ij}}$$

(3.41)

onde r_{ij} e a distância entre os aletrons i a j;

$$\bar{V}_{Ne} = \frac{M}{L} \frac{N}{E} \frac{(+2\Lambda^{a})(-e)}{R_{A1}}$$
(3.42)

onde R_{Á1} e a distancia entre o núcleo A e o eletron i. A eq. 3.40 e frequentemente escrita na forma: onde a condição A \circ B evita que seja contado duas vezea e mesmo par de núcleos $\{A,B\}$, ao mesmo tempo que inclui e condição A \neq B. Analogamente, a eq. 3.41 pode ser escrita como:

$$\vec{V}_{00} = \frac{N}{\epsilon} \frac{N}{\epsilon} \frac{\sigma^2}{\Gamma_{0,1}} \frac{\sigma^2}{\Gamma_{0,1}} , \qquad (3.44)$$

Finalmente, a equação de Schrödinger pode ser escrita como

$$\hat{H}_{Y}(q_{1},...,q_{M},q_{M+1},...,q_{M+N}) = E_{Y}(q_{1},...,q_{M},q_{M+1},...,q_{M+N})$$
 (3.45)

onde H e o operador soma dos termos 3.38 e 3.42.

REFERENCIAS

- M. Jammer, The Conceptual Pevelopment of Quantum Mechanics, (McGraw-HIII), New York, 1966).
- 2 E. H. Wichmann, Quantum Physics: Berkeley Physics Course, vol.4. (McGraw -Hill, New York, 1957).
- 3 W. J. Moore, Fősico-Química, traduzido por H. L. Cesar. (An Livro Têcnico en colaboração com EdUSP, São Paulo, 1969).
- 4 G. W. Castellan, Fisico-Química, traduzido por L.C. Guimarães. (Ao Livro Têcnico, Rio de Jameiro, 1973).
- 5 M. Hanna, Quantum Mechanics in Chemistry (Benjamin, New York, 1969).

EXERCÍCIOS

- 1 Quas das linhas correspondentes a emissão amarela do Na, chamadas linhas D do södio, são usadas para calibrar espectroscopios. O comprimento de onda de uma dessas linhas é 5890 Å. Qual a anargia da transição associada com essa linha? Indique as unidades
- 2 Calcule os comprimentos de onda para as três primeiras linhas da série da Lyman do espectro de hidrogênio.
- 3 Qual o limita da serie de Lyman do hidrogánio? Qual e frenuência corres pondente?
- 4 Mostre que numa serie de linhas caracterizadas por n. a separação en-

tre as linhas torna-se cada vez menor ao eumentar no.

- 5 Calcular I, II do He.
- 6 Suponha que a fórmula de Bohr é válida para o elétron da órbita n=3 do átomo de sódio (o que não é). Usando a carge efativa Z_{ef} = 2,2, calcule o raie atômico e e potencial de lonização i₂¹. Calcule à da luz emitida na transição n=4 a n=3.
- 7 Quais das seguintes funções obedecem os requisitos de uma função y acel tâvel, nos intervalos indicados?
 - a) o^{8X}(-- € x € +-)
 - b) e"8x(-= c x c +-)
 - c) e^{imo}(m não inteiro)
- 8 Calcule, em unidades atômicas os primeiro cinco níveis de energia do fon Li**. Represente-os diagramáticamente. Indique as transições de uma aêrie de linhas. De a frequêncie do limite da serie.
- 9 Verifique que as seguintes funções
 - al W: * e "3X" onde -- & x & -
 - b) Yo a Agara onde O & r & =
- (o real), são funções de onda aceitáveis, e normalize-as.
- 10 Normalize a função Yada Nra e*r/3as senão e²¹⁰ do atomo de hidrogenio.
- 11 Em mecanica classica, a expressão para o momento argular e:

- a) Quais as três componentes L_x , L_y , L_y ?
- b) Quais os correspondentes eperadores mecânico-quanticos para as três componentes do memanto angular?
- 12 Calcule o valor médido de r no nível ls do atomo de hidrogênio. A função correspondente é:

onde N é o fator de normalização.

- 13 Escreva a equação de Schrödinger independente do tempo para os seguintes sistemas:
 - a) uma partícula livre
 - b) o atomo de hidrogênio
 - c) a molecula de hidrogênio
 - d) a molecula de amonia.
- 14 Calcule o valor mêdio da energia cinético da uma partícula que se moyimenta numa dimensão entre os pontos x « -a e x » a, e cuja função de on da ē:

$$\Upsilon(x) = \sqrt{\frac{2}{a}} \operatorname{sen} \frac{\pi x}{a}$$

CAPÍTULO IV - APLICAÇÕES A PROBLEMAS SIMPLES

Neste capítulo e no seguinte consideramos a resolução exata da equação de Schrödinger para uma série de sistemas simples. Uma vez obtide a função de onde, pode-se calcular qualquer propriedade do sistema atrevés do seu valor médio (Postulado III). Assim, apesar de não ter significado físico dire to, e função de onda contem implicitamente uma descrição completa do sistema. É importante noter que a equação de Schrödinger, por ser uma equação di ferencial linear, possue não apenas uma solução Y, mas um conjunto completo de soluções ¥1.42.42.... cada uma das quais descreve um estedo do sisteme. O estado fundamentel, que é aquele em que o sistema se encontra gerelmente em condições normais, é caracterizado por corresponder à menor energia do siste ma. Na linguagem matemátice, e função de onda Y, do estado fundamentel e e eutofunção do operedor A que corresponde eo menor autovalor. Es. As soluções exatas destes sistemas simples são extremamente importentes ja que foroecem o ponto de partide pere eproximar funções de onda de sistemas mais com plicados para os quais e equação de Schrödinger não pode ser resolvide de forma exete.

I - A PARTÍCULA LIVRE [1,2]

O problema mais simples que podemos imaginar para começar a aplicer os princípios da mecânica quântice é o da particula livre, ou seja, uma particula de massa m.que não está sujeita i menhuma força. Apliquemos e sistemática desenvolvida no capítulo enterior para escrever a equeção de Schrödinger da pertícule livre:

(1) determinar a energia potencial

Como e pertícula não está sujeite e nenhuma força, e sue energie potencie) \tilde{e} constante em todo o espaço, e, como o zero de energie \tilde{e} erbitrario, pode-se escolher Y(x,y,z)=0.

(2) escrever o Hamiltoniano

O Hamiltoniano e a soma das energias cinétice e potencial; como neste proble ma e energia potencial é zero,

$$\hat{H} = -\frac{\pi^2}{2m} \nabla^2 \tag{4.1}$$

onde

$$\nabla^2 = \frac{3x^2}{3x^2} + \frac{3y^2}{3y^2} + \frac{3z^2}{3z^2}$$

(3) escrever a equação de Schrödinger

A função ♥ da partícula livre depende de três coordenadas, x,y e z. Assim a equação de Schrödinger é:

$$=\frac{\pi^2}{2m}\nabla^2\Psi(x,y,z)=\Xi_Y(x,y,z) \qquad (4.2)$$

Podemos prosseguir com a resolução da eq. 4.2 da forma seguinte:

(4) ver se a couação é separavel

E possível demonstrar que se o Hamiltoniano pode ser escrito como soma de termos que dependem de somente uma variével:

$$\vec{H}(q_1,q_2,...) = \vec{H}_1(q_1) + \vec{H}_2(q_2) + ...$$

a função de onda pode ser escrita como produto de funções das variáveis sep<u>a</u> radas:

$$Y(q_1,q_2,...) = \phi_1(q_1)\phi_2(q_2)...$$

de maneira que cada uma destas novas funções satisfaça uma equação de autov<u>a</u> lores:

$$\hat{H}_1(q_1)\phi_1(q_1) = \epsilon_1\phi_1(q_1)$$

$$\widetilde{H}_{2}(q_{2})\Phi_{2}(q_{2}) = \iota_{2}\Phi_{2}(q_{2})$$

$$\vdots \qquad \vdots \qquad \vdots$$

Um exemplo de separação de variêveis foi dado no capítulo anterior ao se obter a equação de Schrödinger independente do tempo (eq. 3.35).

Consideremos o Hamiltoniano da eq. 4.2. Ele pode ser evidentemente s $\underline{\mathbf{e}}$ parado em:

$$\widetilde{H}_1(x) = -\frac{\pi^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial x^2}; \qquad \widetilde{H}_2(y) = -\frac{\pi^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial y^2}; \qquad \widetilde{H}_3(z) = -\frac{\pi^2}{2m} \frac{\partial^2}{\partial z^2}$$

de maneira que a função de onda pode ser escrita como

$$\forall (x,y,z) = X(x)Y(y)Z(z)$$
 (4.3)

Substituindo na eq. 4.2:

$$\forall \{y\} Z\{z\} \ \frac{d^2X\{x\}}{dx^2} + X\{x\} Z\{z\} \ \frac{d^2Y\{y\}}{dy^2} + X\{x\} Y\{y\} \ \frac{d^2Z\{z\}}{dz^2} = -\frac{2mE}{h^2} X\{x\} Y\{y\} Z\{z\}$$

Dividindo os dois membros por Y(x,y,z):

$$\frac{1}{X(x)} \frac{d^3X(x)}{dx^3} + \frac{1}{Y(y)} \frac{d^3Y(y)}{dy^5} + \frac{1}{Z(z)} \frac{d^3Z(z)}{dz^5} = -\frac{2mE}{fr^5}$$

Cada termo a osquenda depende de uma variável sö.Sua variação é independente da dos outros termos da equação. A única mandira de que a soma de três termos independentes seja igual a uma constante é que cada um seja também constante:

$$\frac{d^3 X(x)}{dx^3} = -\frac{2\pi E_X}{\pi^2} X(x)$$

$$\frac{d^3 Y(y)}{dy^3} = -\frac{2\pi E_Y}{\pi^2} Y(y)$$
(4.4)

$$\frac{d^2Z(z)}{dz^2}=-\frac{2mE_y}{\pi^2}Z(z)$$

COM

$$E = E_x + E_y + E_z \tag{4.5}$$

(5) resolver as equações separadas

As três eqs. 4.4 são exatemente análogas entre si e do mosmo tipo que a eq. 1.3 do pêndulo simplos, a qual foi resolvida om detalhos no Cap. I. Consid<u>e</u> remos, por exomplo, a equação em x. Ela admite uma solução do tipo

$$X(x) = e^{\theta X^{-1}}$$

sendo que a solução mais geral #:

$$X(x) = c_1 e^{\frac{1}{2}\sqrt{2\pi}C_X}, x + c_2 e^{-\frac{1}{2\pi}\sqrt{2\pi}C_X}, x$$
 (4.5)

(4) impor as condições de contorno

O primeiro postulado impõe a condição do quo X(x) seja finite no infinito. $V_{\underline{u}}$ jamos e que aconteceria se \mathbb{E}_{χ} fosse negativo. Neste caso, o fator $\sqrt{2m\mathbb{E}_{\chi}}$ se riz imaginārio, e o expoente

seriz real. A função X(x) tenderia a = para x∞ e não seria aceitavel. Conse

quentementa, a condição de contôrno é:

$$E_{\nu} \geqslant 0$$

A partícula livre possuo apenas energia cinética, de modo que

Assim a função X(x) da eq. 4.6 pode ser escrita como:

$$X(x) = c_1 e^{\frac{1}{11}} p_X x + c_1 e^{\frac{1}{11}} (-p_X) x$$

indicando que X(x) é uma combinação linezr de duas funções correspondendo á partícula com $\left[p_{\chi}\right] = \sqrt{2m_{\chi}}$ se transladando, seja na direção positiva do eixo ($+p_{\chi}$), seja no sentido invarso ($-p_{\chi}$). Este ponto já foi discutido na Sec. 4.2 do Cap. II.

[7] achar os autovalores

A energia total dz partícula livre és

$$\mathbf{E} = \mathbf{E}_{\mathbf{x}} \cdot \mathbf{E}_{\mathbf{y}} \cdot \mathbf{E}_{\mathbf{z}} \tag{4.5}$$

ondo $\mathbb{E}_{\chi}, \mathbb{E}_{\chi}, \mathbb{E}_{\chi}$, podem tomar qualquer valor positivo ou zero. A energia \mathbb{E} , da partícula livre não $\hat{\mathbf{e}}$ quantizada, isto $\hat{\mathbf{e}}$, todos os valores positivos e zero são possíveis autovalores da equação de Schrödingor de partícula livre.

(8) echar as autofunções e narmatiză-tas
 A função de onde total de partícule livre e:

$$V(x,y,z) = \left[c_1 e^{\frac{1}{12} \sqrt{2mL_x} \cdot X} + c_2 e^{-\frac{1}{12} \sqrt{2mL_x} \cdot X}\right] \left[c_2 e^{\frac{1}{12} \sqrt{2mL_y} \cdot Y} + c_3 e^{-\frac{1}{12} \sqrt{2mL_y} \cdot Y}\right]$$

$$+ c_4 e^{-\frac{1}{12} \sqrt{2mL_y} \cdot Y} \left[c_3 e^{\frac{1}{12} \sqrt{2mL_z} \cdot z} + c_3 e^{-\frac{1}{12} \sqrt{2mL_z} \cdot z}\right]$$

$$(4.7)$$

Se tratarmos de normalizzo a função (4.7) zchamos que a integral

$$\int_{-\infty}^{\infty} X^{*}(x)X(x)dx \int_{-\infty}^{\infty} Y^{*}(y)Y(y)dy = Z^{*}(z)Z(z)dz$$

ő divergente. Isto significa que a zutofunção de uma partícula livre não ξ normalizăvel, e portanto ela rão obedece uma das condições do Postulado I. F_{\perp}

sicamente, esse resultado não é anômalo: uma partícule livre pode estar no infinito; o problema da partícule livre representa uma situação irreal, jê que é impossível de se ter uma pertícula que não sofra interação com nenhume outra partícula no universo.

O esquema de oito passos montado para a análise do problema da partícu la livre é totalmente gerel e o aplicaremos e mais três problemas relativamente simples.

2 - A PARTÍCULA NUMA CAIXA [1,2]

Em vista da indeterminação da posição de uma partícula livre, considere mos e partícule dentro de uma "ceixe" de potencial, podendo se movimentar epe nas na direção x. Este sistema hipotêtico ê de grande utilidade e recebe o nome de partícula na caixa unidimensional. A partícula se encontra presa entre duas barreires de potencial infinito, más ê livre de se movimentar dentro da caixa.

2.1 - Autojunções e Autovalores

Apliquemos o esquema anterior de oito passos.

(I) energia potencial

O sistema è representado ne Fig. 4.1. A energia potencial é:

$$\forall (x) = 0$$
 pare $0 \le x \le a$. (4.8)
$$\forall (x) = \Rightarrow \qquad \text{pare} \qquad x \le 0 \text{ , e } x > a$$

onde a ê e dimensão da ceixe.

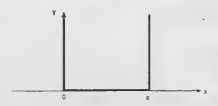


Fig. 4.1 - O potencial da caixa unidimensional

(2) o Hamiltoniano

$$\widehat{H} = -\frac{\pi^2}{2\pi} \frac{d^2}{dx^2} \quad \text{para} \quad 0 \le x \le a$$

$$\widehat{H} = -\frac{\pi^2}{2\pi} \frac{d^2}{dx^2} + \infty \quad \text{para} \quad x < 0 \quad e \quad x > a$$
(4.9)

(3) a equação de Schrödinger

$$-\frac{h^2}{2m}\frac{d^2}{dx^2}\Psi(x) = E\Psi(x) \quad \text{para} \quad 0 \in x \in e$$
 (4.10a)

$$\left[-\frac{h^2}{2m}\frac{d^2}{dx^2}+cc\right]\overline{v}(x)=E\overline{v}(x) \qquad \text{para} \qquad x<0 \qquad e \qquad x>a \qquad (4.10b)$$

(4) ver se a equação é separâvel

Este ponto ja esta resolvido no caso da partícula na caixa unidimensional porque o sistema depende de epenas uma variavel.

(5) resolver as conaçãoes separadas

A solução da eq. 4.10a é a mesma que a da partícula livre, ou seja

$$\frac{1}{V(x)} = c_1 e^{\frac{1}{17}\sqrt{2\pi E} x} + c_2 e^{-\frac{1}{17}\sqrt{2\pi E} x}$$

$$0 \le x \le a$$
(4.11)

A eq. 4.10b pode ser escrita como

$$\frac{\pi^2}{2m} \frac{d^2}{dx^2} \, \forall (x) = \neg f(x)$$

pois E ê desprezīvel en comparaçõo com ∞ . E evidente que não ê possível echar uma função $\Psi(x)$ que, derivada duas vezes, dê ∞ vezes a função $\Psi(x)$. A ûnica solução pera a região fora da caixe ê então:

$$\Psi(x) = 0$$
 $x < 0$ e $x > e$

(6) impor as condições de contorno
Pere que heje continuidade de função Y(x) dentro e fora da caixe e necessário que:

$$Y(o) = Y(e) = 0$$

Substituindo estas condições na função da eq. 4.11 se obtêm um sistema

de duas equações:

$$Y(0) = c_1 + c_2 = 0$$

$$\forall (a) = c_1 e^{\frac{1}{17}\sqrt{2mE}} a + c_2 e^{-\frac{1}{17}\sqrt{2mE}} a = 0$$

Estas equações não são independentes: ső permitem achar uma constante em fun ção de outra. Da primeira, c₁»-c₂. Substituindo na segunda, e utilizando a fórmula de Euler para e^{io}:

$$sen \left(\frac{1}{\pi} \sqrt{amE} a\right) = 0$$

Esta relação so pode ser válida se:

$$\frac{1}{\pi}\sqrt{2mE}$$
 a = nm. n = 0.1.2.... (4.12)

(7) achar os autovalores

A eq. 4.12 da a condição sobre E para as soluções da equação de Schrödinger da partícula na caixa. Os possíveis valores de E são os autovalores, ou núveia de energia. Neste caso:

$$E_n = n^2 \left(\frac{h^2}{g_{mn}^2}\right)$$
 $n = 0, 1, 2, \dots$ (4.13)

Assim, impondo à partícula livre a condição de ficar entre as "paredes" de uma caixa de potencial, a energia já não pode ter qualquer valor. Somente são permitidos determinados níveis de energia, os quais dependem das dimensões da caixa. A energia está quantitada.

(8) achar as autofunções e normaliza-las Como c1=-c2. a função Y(x) pode ser escrita

$$\Psi(x) = N \operatorname{sen}^{\cdot} \left(\frac{1}{2\pi} \sqrt{2mE_n} \cdot x \right)$$

ou, utilizando a eq. 4.13 para os valores de E_n:

$$\Psi_{n}(x) = N \text{ sen } \frac{n\pi x}{x}$$
 $n = 1, 2, ...$

onde o valor n=0 não tem sido incluido pois conduz a uma solução trivial, $\Psi_{\theta}(\mathbf{x})$ =0. A constante N $\tilde{\theta}$ o fator de normalização e se encontra aplicando a condicão:

$$N^2 \int_0^a \sin^2 \frac{n\pi x}{a} dx = 1$$

Resolvendo a integral temos:

$$N = \sqrt{\frac{2}{a}}$$

Finalmente.

$$\bar{Y}_{n}(x) = \sqrt{\frac{2}{a}} \operatorname{sen} \frac{n \pi x}{a} \quad n = 1, 2, ...$$
 (4.14)

O número n que caracteriza \boldsymbol{v}_{n} e \boldsymbol{E}_{n} é o *número quântico* para o sistema considerado.

2.2 - Funções Ortogonais

Duas funções Ψ_i e Ψ_j das mesmas variáveis e definidas para um mesmo in tervalo das variáveis são outogonais se satisfazem a relação:

$$\int Y_{ij}^{*ij} d\tau = 0 \tag{4.15}$$

As funções da partícula na caixa unidimensional (eq. 4.14) são todas ortogonais entre sí. Com efeito, se consideramos duas funções γ_n e γ_n , temos:

$$\int_{0}^{a} \sqrt{\frac{2}{a}} \operatorname{sen} \frac{n\pi x}{a} \operatorname{sen} \frac{n\pi x}{a} \operatorname{d}x = \frac{2}{a} \int_{0}^{a} \operatorname{sen} \frac{n\pi x}{a} \operatorname{sen} \frac{n\pi x}{a} \operatorname{d}x$$

$$= \frac{2}{\pi} \int_{0}^{\pi} \operatorname{sen} \operatorname{ny} \operatorname{sen} \operatorname{ny} \operatorname{dy} = 0$$

Como as funções \forall_n estão também normalizadas, se diz que o conjunto de autofunções $\{\forall_n\}$ da partícula na caixa $\tilde{\mathbf{e}}$ um conjunto ortonormat de funções que satisfazem a relação geral:

$$\int \Psi_{i}^{a} \Psi_{j} d\tau = \delta_{ij}$$
 (4.16)

onde δ_{ij} e o delta de Kronecker, definido pelas relações:

$$\delta_{ij} = 1$$
 para $i = j$

. A ortogonalidade de duas funções \mathbb{Y}_n e \mathbb{Y}_m carecterizades por diferentes números quânticos ê uma propriedade geral das autofunções de operedores hermitianos e pode ser demonstrada da maneira seguinte:

Sejam Ψ_n e Ψ_n^* duas autofunções do operador hermitieno $\hat{\mathbb{D}}$, ceracterizedas pelos autovalores \mathbf{o}_n e \mathbf{o}_n respectivamente:

$$\hat{0} \Psi_n = o_n \Psi_n; \quad \hat{0} \Psi_m = o_m \Psi_m$$

A integral de ortogonalização ê:

$$\begin{split} \int & \psi_n \star \psi_m d\tau = \int & \psi_n \star (\frac{O\psi_m}{O_m}) d\tau = \frac{1}{O_m} \int & \psi_n \star \tilde{O}\psi_m d\tau \\ & = \frac{1}{O_m} \int (\tilde{O} \star \psi_n \star) \psi_m d\tau = \frac{1}{O_m} \int (O_n \psi_n \star) \psi_m d\tau = \frac{O_n}{O_m} \int \psi_n \star \psi_m d\tau \end{split}$$

A igualdade entre o primeiro e o último têrmo para $o_n^{\ r} f_m$ sõ pode ser vâlide se a integral $\int_{-\pi}^{\pi} f_m^{\ r} d\tau$ for zero. Assim, as autofunções de um mesmo operedor correspondentes a diferentes autovalores são necessariamente outogonais.

2.3 - Diagrama de Niveis de Energia

Da eq. 4.13 vimos que os níveis de energia têm os seguintes valores:

$$E_n = n^2 (\frac{h^2}{\rho_{mh}^2})$$
 $n = 1, 2, ...$ (4.13)

ou seja, que pera um dado velor do número quântico n e energia da partícula ê inversamente proporcional a sua massa e eo quadrado da dimensão da ceixe. O diagrama de níveis está representede na Fig. 4.2.

Como o zero de energia ê arbitrêrio, o que realmente interessa é o espaçamen da entre niveis:

$$\Delta E = E_{n_2} - E_{n_1} = \frac{h^2}{8ma^2} (n_2^2 - n_1^2)$$
 (4.17)

Quanto mais leve a partícula e mais restrito o movimento (<u>a</u> pequeno), mais , separedos seo os níveis de energia. Para partícules macroscópices em ceixas macroscópicas, por exemplo para uma bolinha de 1g numa ceixa de 1cm:

$$\Delta E = \frac{(6.62 \times 10^{-2.7})^2 \text{erg}^2 \text{seg}^2}{8 \times 19 \times 10^{m^2}} (n_2^2 - n_1^2)$$

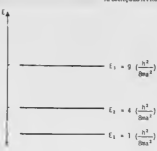


Fig. 4.2 - Diagrama de niveie de energia para uma particula mena caixa

o qual ê totalmente desprezīvel. Assim, para sistemas macroscôpicos, os níveis de energia estêo tão perto um do outro que a energia perece continua. Em geral, para sistemas nos quais ma² >> h², a mecênica clâssica prediz corretamente os resultedos. Este ê um exemplo do princípio de correspondencia.

2.4 - Representação Gráfica das Funções de Onda

É costume representer as funções de onda superpostas aos níveis de energie aos quais correspondem (Fig. 4.3). Infelizmente esta representeção tende a ser interpretada como uma reclidade física, com a partícula oscilan

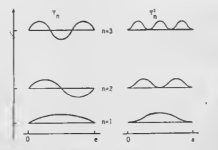


Fig. 4.3 - Funções de onda da particula na caixa e as correspondentes | Y | 2.

niencia, para juntar toda a informação (En e Yn) num mesmo gráfico, as fun-

ções Y se representam superpostas ao diagrama de niveis.

A Fig. 4.3b representa as funções $|\Psi_n|^2$. Os pontos onde a amplitude de $|\Psi_n|^2$ é mâxima são os pontos de mais alta densidade de probabilidade. As sim, para o estado de energia E_1 a posição mais provâvel é no meio da caixa. Para o estado de energia E_2 , as duas posições mais provâvel são $x = \frac{a}{4}$, enquanto que o meio e as extremidades da caixa são posições de probabilidade zero. Os pontos onde a densidade de probabilidade \bar{e} zero são chamados de $n\bar{o}a$: \bar{e} fácil ver que quanto mais elevado o número quântico, ou seja, quanto maior a energia do sistema, maior o número de nõs da função de ondos de $n\bar{o}a$: \bar{e} fácil ver que quanto maior o número de nõs da função de ondos de $n\bar{o}a$: \bar{e} facil ver que quanto maior o número de nõs da função de ondos de $n\bar{o}a$: \bar{e} facil ver que quanto maior o número de nõs da função de ondos de $n\bar{o}a$: \bar{e} facil ver que quanto maior o número de nõs da função de ondos de $n\bar{o}a$: \bar{e} facil ver que quanto maior o número de nõs da função de ondos de $n\bar{o}a$: \bar{e} facil ver que quanto maior o número de nõs da função de ondos de $n\bar{o}a$: \bar{e} facil ver que quanto maior o número de nões da função de ondos de $n\bar{o}a$: \bar{e} facil ver que quanto maior o número de nões da função de ondos de $n\bar{o}a$ facil ver que quanto maior a energia do sistema, maior o número de nões da função de $n\bar{o}a$ facil ver que quanto maior a energia do sistema en quanto número de nões da função de $n\bar{o}a$ facil ver que quanto maior a energia do sistema en quanto número de nões da função de $n\bar{o}a$ facil ver que quanto maior a energia do sistema en quanto número de nões da função de $n\bar{o}a$ facil ver que quanto maior a energia do sistema en quanto en qua

Mas então, como faz a particula para passar do lado esquerdo ao lado direito da caixa?

Se a partícula não pode estar nunca no não, então ela não pode passar de uma região a outra; consequentemente ela permanece presa nesta região que se torna cada vez mais restrita à medida que a sua energia é maior. A explicação deste resultado requer a utilização da teoxía quântica de Durac [3]; se considerar os efeitos relativistas, as equações diferem das de Schrödinger de tal maneira que as regiões nodais das autofunções são substituidas por regiões onde a amplitude é pequena mas nunca igual a zero. Ou seja que realmente, os não existem; eles aparecem no tratamento de Schrödinger por ser este uma aproximação ao verdadeiro tratamento mecânico quântico que é o de Dirac.

2.5 - Propriedades da Particula na Caixa Unidimensional

A função de onda v de um sistema contêm toda a informação necessária para calcular qualquer propriedade do sistema. Para algumas destas propriedades, a função de onda v representa um exéxido puto: dado um conjunto grande estitemas idênticos, se medirmos a propriedade P em todos os sistemas o resultado será sempte exatamente o mesmo. E fácil demonstrar que isto acontece quando v é uma autofunção do operador P associado a propriedade P:

Py = py

onde p \tilde{e} uma constante. Com efeito, o valor médio dos valores de p \tilde{e} , pelo postulado III:

$$<\tilde{p}>=\int_{\tilde{Y}}\tilde{p}\tilde{y}d\tau=\int_{\tilde{Y}}\tilde{p}\tilde{y}d\tau=p\int_{\tilde{Y}}\tilde{y}\tilde{y}d\tau=p$$
 (4.18)

Entretanto, quando o estado não \tilde{e} puro em relação à uma propriedade por exemplo Q, os resultados das medições de Q sobre um conjunto de sistemas identicos oscilam em torno de um valor médio < \tilde{Q} >,

Como determinar se o estado é, ou não é, puro em relação a uma determ<u>i</u> nada propriedade? Aplicando o operador associado ã propriedade, sobre a f<u>un</u>ção de onda que caracteriza o estado, vê-se se esta é autofunção do operador.

Suponhamos que queremos calcular a energia e o morento linear de uma partícula numa caixa de dimensão a, cuja função de onda, devidamente normal<u>i</u> zada, ē:

$$\Psi = \sqrt{\frac{2}{a}} \operatorname{sen} \frac{2\pi x}{a} \tag{4.19}$$

Primeiramente devemos ver se Ψ \tilde{e} autofunção dos operadores associados \tilde{a} energia e momento linear, \tilde{H} e \tilde{p}_{x} respectivamente. Na região compreendida entre x=0 e x=a, o operador \tilde{H} \tilde{e} dado pela eq. 4.9. Aplicando-o \tilde{a} função Ψ , temos:

$$\widetilde{\text{MY}} = -\frac{\pi^2}{2\pi} \frac{d^2}{dx^2} \left(\sqrt{\frac{2}{a}} \, \text{sen} \, \frac{2\pi x}{a} \right) = \frac{2\pi^2}{2\pi} \left(\frac{2\pi}{a} \right)^2 \sqrt{\frac{2}{a}} \, \text{sen} \, \frac{2\pi x}{a} = \frac{h^2}{2\pi a^2} \left(\sqrt{\frac{2}{a}} \, \text{sen} \, \frac{2\pi x}{a} \right)$$

Assim, a função Ψ \tilde{e} uma autofunção do operador \tilde{R} , e a energia da partícula quando seu estado \tilde{e} caracterizado por Ψ \tilde{e} ;

$$E = \frac{h^2}{2ma^2}$$
 (4.20)

0 operador de momento linear $\tilde{e} \ \tilde{p}_\chi \ \text{=-iff} \ \frac{d}{dx}.$ Aplicando-o à função $\ \overline{\tau}$ temos:

$$\tilde{p}_{\chi}\Psi = -i \ln \frac{d}{dx} \left(\sqrt{\frac{2}{a}} \operatorname{sen} \frac{2\pi x}{a} \right) = -i \ln \sqrt{\frac{2}{a}} \; , \; \frac{2\pi}{a} \cos \frac{2\pi x}{a}$$

O membro da direita não pode ser escrito como produto de uma constante vezes a função Ψ original, o qual significa que Ψ não é uma autofunção do , operador \hat{P}_χ . A função não representa um estado puro para o momento linear de modo que apenas poderemos conhecer o valor médio do momento linear:

$$\langle \hat{p}_{\chi} \rangle = \int_{0}^{a} (\sqrt{\frac{2}{a}} \operatorname{sen} \frac{2\pi x}{a}) (-i\pi \frac{d}{dx}) (\sqrt{\frac{2}{a}} \operatorname{sen} \frac{2\pi x}{a}) dx$$

= + iff
$$\left(\frac{2}{a}\right)\left(\frac{2\pi}{a}\right)\int_{0}^{a} \sin \frac{2\pi x}{a} \cos \frac{2\pi x}{a} dx$$

Uma simples mudança de variavel permite transformar esta integral em outra que pode ser achada na tabela de integrais do Apendice 2. Finalmente:

$$\langle \hat{p}_{v} \rangle = 0$$
 (4.21)

e a media das medições do momento linear é zero. Este resultado está em per feito acordo com o resultado obtido na eq. 4.20. Como a partícula na caixa so tem energia cinetica,

$$\frac{h^2}{2ma^2} = \frac{p^2}{2m}$$

$$p = \pm \frac{h}{a}$$

A magnitude do momento linear e h, mas a partícula pode ir da esquerda para a direita ou da direita para a esquerda com igual probabilidade e a média de ve necessariamente ser zero.

2.6 - A Particula na Caixa Unidimensional e o Principio de Incerteza

O problema da partícula na caixa pode servir como ilustração do princi pio de incerteza. Se a partícula se encontra num estado 🗓 caracterizado pela energia $E_{\rm m}$, o valor absoluto do seu momento linear \tilde{e} :

$$\frac{p_n^2}{2m} = n^2 \frac{h^2}{8mn^2}$$
 n = 1,2,...

$$p_n = \pm n \left(\frac{h}{2a}\right)$$
 $n = 1, 2, ...$ (4.22)

Consequentemente a incerteza Ap, no valor do momento é:

$$\Delta p_n = \frac{nh}{2a} - \left(-\frac{nh}{2a}\right) = \frac{nh}{a}$$
 $n = 1, 2, ...$ (4.23)

Como não conhecemos a posição da partícula, mas sabemos que ela deve dentro da caixa.

$$\Delta x = a$$
 (4.24)

O produto das incertezas no momento e na posição é:

$$\Delta p_n \Delta x = \frac{nh}{a}$$
 . $a = nh \ge h$

de acordo com o princípio de incerteza de Heisenberg.

1.1 - A Particula na Caixa em Duas e Tres Dimensões

Consideremos agora uma caixa de potencial em três dimensões: dentro da caixa, a partícula pode se deslocar nas três direções, x,y e z livremente. O potencial pode ser descrito através das seguintes relações:

$$V(x,y,z) = 0$$
 $0 \le x \le a$; $0 \le y \le b$; $0 \le z \le c$
 $V(x,y,z) = \infty$ $a < x < 0$; $b < y < 0$; $c < z < 0$ (4.25)

A equação de Schrödinger para o sistema ê:

$$-\frac{\mathrm{tr}^2}{2m} \nabla^2 \Psi(x,y,z) = E \Psi(x,y,z) \text{ dentro da caixa}$$
 (4.26a)

$$-\frac{\pi^2}{2m}\nabla^2\Psi(x,y,z)+ \exp(x,y,z)=E\Psi(x,y,z) \text{ for a da caixa} \qquad (4.26b)$$

Como no caso da partícula na caixa numa dimensão, a única solução para a eq. 4.26b ë \(\frac{1}{2}(x,y,z)=0\). A eq. 4.26a ë separavel em tres equações semelhantes a da partícula na caixa numa dimensão. As autofunções e autovalo res do sistema são:

$$\overline{v}_{n_X+n_V,n_Z}(x,y,z) = \sqrt{\frac{8}{abc}} \operatorname{sen} \frac{n_X \pi x}{a} \operatorname{sen} \frac{n_V \pi y}{b} \operatorname{sen} \frac{n_Z \pi z}{c}$$
 (4.27)

 $E_{n_1,n_2,n_3} = \frac{h^2}{8m} \left(\frac{n_x^2}{n_x^2} + \frac{n_y^2}{n_y^2} + \frac{n_z^2}{n_z^2} \right)$ (4.28)

onde a,b e c são as dimensões da caixa nas direções x,y e z respectivamente e n_u, n_v e n_e são os números quanticos que caracterizam os movimentos nessas direcces.

É interessante considerar o que acontece se a caixa é cúbica (a-b-c). Neste caso, as funções de onda são:

$$\forall_{n_{\chi},n_{\gamma},n_{\chi}} = \sqrt{\frac{8}{e^3}} \operatorname{sen} \frac{n_{\chi}\pi\chi}{a} \operatorname{sen} \frac{n_{\chi}\pi\gamma}{a} \operatorname{sen} \frac{n_{\chi}\pi\gamma}{e}$$
(4.29)

e os níveis de energia:

$$E_{n_X+n_Y,n_Z} = \frac{h^2}{8n_X^2} (n_X^2 + n_Y^2 + n_Z^2)$$
 (4.30)

O nivel de energia mais baixo corresponde a $n_x=1$, $n_y=1$ e $n_y=1$:

$$E_{1,1,1} = \frac{3h^2}{8ma^2} \tag{4.31}$$

Para o primeiro nível excitado surge uma situação particular, porque existem três maneiras de se obter a mesma energia:

$$E_{2,1,1} = E_{1,2,1} = E_{1,1,2} = \frac{3h^2}{4ma^2}$$
 (4.32)

cada uma das quais, porém, corresponde a um estado diferente, caracterizado por uma função de onda diferente:

$$\Psi_{2,1,1} = \sqrt{\frac{8}{a^3}} \operatorname{sen} \frac{2\pi x}{8} \operatorname{sen} \frac{\pi y}{a} \operatorname{sen} \frac{\pi z}{a}$$

$$\Psi_{1,2,1} = \sqrt{\frac{8}{8^3}} \operatorname{sen} \frac{\pi x}{a} \operatorname{sen} \frac{2\pi y}{a} \operatorname{sen} \frac{\pi z}{a}$$
 (4.33)

w

$$\Psi_{1,1,2} = \sqrt{\frac{8}{a^2}} \operatorname{sen} \frac{\pi x}{a} \operatorname{sen} \frac{\pi y}{a} \operatorname{sen} \frac{2\pi z}{a}$$

Quando várias funções de onda correspondem e um mesmo valor de energia, dizse que elas são degeneradas, e o número de funções independentes para um mesmo nível é a degeneracionad do nível. Este conceito é importante e muito usado em meánica quántica.

O tratamento do problema de uma partícula numa caixa bidimensional é inteframente análogo. As autofunções e os autovalores dependem apenas de dois números quanticos, e no caso da caixa ser quadrada aparecem também infecis degenerados de energía. É interessante notar que a caixa bidimensional restringe e partícula a se movimentar num plano.

2.8 - Aplicações do Modelo de Particula na Caixa

O problema da partícula na caixa é possivelmente o exemplo mais simples

de aplicação da equação de Schrödinger. No entanto, ele não é totalmente irreal: existem na prática, sistemas nos quais o potencial se assemelha eo poco quadrado em uma, duas ou três dimensões. Um exemplo é um pedaco de fio condutor, onde o potencial que os elétrons experimentam é aproximadamente constente, salvo nas extremidades onde aumenta rapidamente para um valor mui to elevado; o potencia! da partícula na caixa em uma dimensão fornece então um modelo simplificado da estrutura dos metais: é o modelo de eletrons livaca [4.5]. Moléculas longas com duplas ligações conjugadas podem ser-repre sentadas por caixas unidimensionais nas quais os elêtrons w se movimentam: e o modelo de orbital molecular de eletrons livres que fornece resultados razpaveis dos espectros dos polienos conjugados [6]. Analogamente, caixas bidimensionais servem de modelo para anéis aromáticos [7]. E até os átomos podem ser representados (muito aproximadamente) por caixas cúbicas. Em particular, as ceixas cúbicas tem sido utilizadas para estudar propriedades de certas soluções de metais em amônia, nas quais o elétron do metal, por exemplo, sódio, se separa do átomo e causa a cor azul da solução: o modelo utili zado é o de elétron preso numa cavidade cúbica do solvente.

3 - C OSCILADOR HARMONICO [8]

Outro problema simples da mecânica quântica é o do oscilador harmônico no quel uma partícula oscila harmonicamente em torno de uma posição de equilíbrio. Ele tem muitas aplicações práticas, em particular em relação ás vibrações moleculares, e seu estudo fornece uma introdução para vários conceitos importantes.

3.1 - Autolunções e Autovalores

O potencial do oscilador harmónico numa dimensão está representado na Fig. 4.4, e corresponde à seguinte expressão matemática;

$$Y = \frac{1}{2} k x^2$$
 (4.34)

onde k e a constante de fonça do oscilador e está relacionada com a curvatura da função ne Fig. 4.9. O Hamiltoniano e

$$\tilde{H} = -\frac{h^2}{2m} \frac{d^2}{dx^2} + \frac{1}{2} kx^2$$

e a equação de Schrödinger é:

$$\left(-\frac{tr^2}{2m}\frac{d^2}{dx^2} + \frac{1}{2}kx^2\right)\Psi(x) = E\Psi(x)$$
 (4.35)

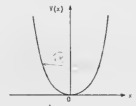


Fig. 4.4 - Potencial harmônico ruma dimensão.

a qual pode ser reescrita como:

$$\frac{d^2}{dx^2} \Psi + (\alpha - \beta^2 x^2) \Psi = 0 \tag{4.35}$$

onde

$$\alpha = \frac{2m E}{a^2} \tag{4.37}$$

$$\beta^2 = \frac{mk}{m^2} \tag{4.36}$$

O método comum de resolução de equações diferenciais lineares e homogêneas como a eq. 4.36 é o seguinte:

[1] achar a solução assintótica para valores muito grandes de |x| Como E é um número fínito, para qualquer valor de E é possível achar um valor de |x| tal que para todos os valores de |x| majores que aquele, satisfaz-se:

Então, a eq. 4.36 adquire uma forma mais simples:

$$\frac{d^2 \ \gamma}{dx^2} = \beta^2 x^2 \overline{\gamma} \tag{4.39}$$

a qual admite soluções de tipo exponencial, $e^{\dot{a}x^2}$ em termos de uma constante a \ddot{a} determinar.

Derivando a função de ensajo e substituindo na eq. 4.39 temos:

$$2a e^{ax^2} + 4a^2x^2 e^{ax^2} = 6^2x^2e^{ax^2}$$

Para a solução assintótica, o primeiro termo do membro da esquerda é desprezível:

$$a = \pm \frac{\beta}{2}$$

e a solução é:

$$y = c_1 e^{\frac{\beta}{2}} x^2 + c_2 e^{-\frac{\beta}{2}} x^2$$

O primeiro termo desta função tende a infinito para |x| + -, de maneira que não satisfaz o postulado I e \bar{e} necessário eliminá-lo impondo $c_1 = 0$. Finalmente

$$\Psi = N e^{-\frac{\beta}{2} x^2}$$
(4.40)

ē a solução assintótica correta.

(2) introduzir na εσθαζώο um polinômio em x
Para adaptar a função assintôtica de modo que seja válida em todo o espaço (-- < x < +∞), postulamos uma nova função:</p>

$$\Psi = e^{-\frac{\beta}{2}X^2}f(x)$$
 (4.41)

onde f(x) \bar{e} um polinômio em x do qual devemos determinar os coeficientes. Substituindo na eq. 4.36 obtemos:

$$f'' - 2\beta \times f' + (\alpha - \beta)f = 0$$
 (4.42)

onde f' e f'' são as derivadas primeira e segunda de f(x), respectivamente. A eq. 4.42 \tilde{e} exatamente análoga a uma equação bem conhecida em matemática, a equação diferencial de Hermite; e as suas soluções são os polinômios de Hêrmite; $H_{\chi}(x)$ (Apênd'ce 4). Demonstra-se que as soluções são aceitáveis se obedecem a condição:

$$\frac{\alpha}{a} - 1 = 2v \tag{4.43}$$

onde v e um número inteiro. Substituindo a a 8 pelos saus valores respectivos obtemos a condição de quantização dos níveis de anergia do oscilador har monico:

$$E_V = (v + \frac{1}{2}) \frac{h}{2\pi} \sqrt{\frac{k}{m}}$$
 (4.44)

As funções da onda normalizadas são:

$$T_{V}(x) = \left(\frac{1}{2^{V}v!}\sqrt{\frac{\beta}{\pi}}\right)^{1/2}H_{V}(x)e^{-\frac{\beta x^{2}}{2}}$$
(4.45)

3.1 - Diagrama de Niveis: a Energia do Ponto Zero

A quantização da energia do oscilador harmónico provem como no caso da partícula na caixa, de impor as condições da contorno as soluções de uma equação diferencial. O número inteiro v e o número quantico que caracteriza o estado do sistema. A quantidade $\frac{1}{2\pi}\sqrt{\frac{k}{m}}$ que aparece na eq. 4.44 \tilde{e} idantica à frequencia classica de um oscilador da massa m sujeito a uma constante de forca restitutiva k. Por esse motivo a chamada habitualmente de vo, e a expressão para a energia é ascrita como:

$$E_{v} = (v + \frac{1}{2})hv_0$$
 $v = 0,1,2,...$ (4.46)

onde

$$v_0 = \frac{1}{2\pi} \frac{k}{m}$$

O diagrama da nivais é o sequinte:

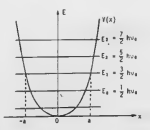


fig. 4.5 - Diagrama de níveis do oscilador harmônico.

A curva Y(x) representa a energia potencial en função de x, anguanto que as linhas horizontais representam a energia total do estado, que é uma constante independante de x. Assim, para um oscilador no astado caractarizado por v=2. a anergía total vala $\frac{5}{2}$ h v_0 , mas a energía potancial muda da mesma maneira qua para qualquer outro astado: nos pontos extremos x-a e x--a, a aner gia total é igual a energia potencial, a a enargia cinética é, consequantementa, nula: no ponto x=0, a energia potancial a zero a a energia cinética é ⊰ hva.

A Fig. 4.5 apresenta uma serie de níveis equidistantes, tais que:

$$E_{v+1} \sim E_v = hv_0$$

É importante notar que, mesmo no nível fundamental, o oscilador quanti co tem uma energia total, a energia do ponto zero, difarente de zero. Classicamente é como se o oscilador não pudasse nunca parar de oscilar em volta de sua posição da equilíbrio. Este efeito é uma consequancia cireta do prin cípio de incerteza. No ponto x=0 a energia potencial a zaro e a enargia cinética a igual a energia total E.. O momento linear a:

de menaira qua se a anergia E_y \tilde{a} zero, temos simultaneamente x=2 a p_x =0, a também $\Delta x=0$, $\Delta p_x=0$, o que contradiz o princípio de incerteza.

No caso da partícula na caixa a anergia do nível para n=0 \tilde{a} E_0 =0, πas a função de onda correspondente $T_0 = \sqrt{\frac{\pi}{a}} \sin \frac{n\pi x}{a} \tanh \tilde{e}m$ vale zarg. de maneira qua essa nível não está ocupado. Uma partícula no níval n=0 teria Ap=0 e Ax-a, o qual também contradiziria o princípio de incartaza.

3.3 - Representação Grafica das Funções de Onda: O efeito Tunci [4]

Como no caso da partícula na caixa unidimensional, as funções de ceda podem sar representadas (Fig. 4.6) num grafico superposto ao diagrama de aivais da Fig. 4.5, sujeito as mesmas precauções relativas a interpretação. Um detalhe chama imediatamante a atenção: a função de onda Y. e. consequantemen ta, a dansidade de probabilidade Ψ^2 , não são zero nos pontos once a anergia total e a energía potencial sa igualam. Nos pontos fora da curva de energía potencial, por exemplo no ponto A indicado na Fig. 4.6a, a anergia potencial da partícula é V_A que a superior a anergia total E_1 . Como $E_1 = I_A \circ V_A$, a energia gia cinética deva ser nagativa: A possibilidade da partícula se ancomtrar em pontos onda V>E e um efaito puramente quantico e recebe o nome de ejec-

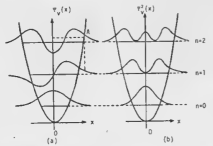


Fig. 4.6 - 0 oscilador: (a) funções de onda; (b) densidade de probabilidade.

Lo Lûncl porque parece que a partícula penetra na barreira de potencial como por um túnel. A explicação deste fenômeno deve ser achada,como pa ra a energia do ponto zero, também no princípio de incerteza: o conceito de posição da partícula carece de sentido no caso dos quantons e a interpretação clássica de fenômenos quânticos necessariamente leva à contradições.

O efeito tunel foi introduzido por Gamow [9] para tentar explicar o de caimento radioativo por emissão de partículas ο: com efeito, as partículas α se encontram presas no núcleo por forças muito grandes, de modo que não ē possível explicar classicamente como elas conseguem escapar. A forma do potencial nuclear para partículas α está representado na Fig. 4.7a.

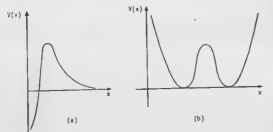


Fig. 4.7 - Barreiras de potencial que dão origem à tunelamento.

Outro fenómeno que é também explicado pelo efeito túnel é o da "inversão do guarda-chuva" [10], que ocorre em moléculas piramidais como NHs, PH, e AsH;: neste caso, os que tunelam são os prótons, e o potencial têm a forma indicada na Fig. 4.7b. De uma maneira geral, ocorre tunelamento quando o potencial apresenta uma barreira estreita e finita. A probabilidade de tunelamento decresce ao aumentar a massa da partícula e a altura e a largura da barreira.

فتملط كلمناك فياميه بالمحالة فالما حساب يا ومباشد ليدر

4 - ROTOR RIGIDO [2.10]

O rotor rigido e um sistema formado por dois corpos — A e B ligados por uma barra sem massa, de comprimento R e girando em qualquer direção mas com o centro de massa fixo.

A energia cinética de um sistema qualquer constituido por duas massas $m_{\underline{A}}$ e $m_{\underline{B}}$ cujas coordenadas são $x_{\underline{A}}$, $y_{\underline{A}}$, $z_{\underline{A}}$ e $x_{\underline{B}}$, $y_{\underline{B}}$, $z_{\underline{B}}$, respectivamente, \bar{e} :

$$T = \frac{1}{2} m_{A} (\dot{x}_{A}^{2} + \dot{y}_{A}^{2} + \dot{z}_{A}^{2}) + \frac{1}{2} m_{B} (\dot{x}_{B}^{2} + \dot{y}_{B}^{2} + \dot{z}_{B}^{2})$$
(4.47)

O conjunto de coordenadas $\{x_A, y_A, z_A, x_B, y_B, z_B\}$ pode ser transformado num conjunto equivalente $\{X, Y, Z, x, y, z\}$ onde as três primeiras coordenadas sa do centro de massa, e as três últimas são coordenadas *Aulativas* que caracterizam a posição de um dos corpos com relação ao outro. As coordenadas do centro de massa de um sistema de N corpos se definem em geral pela equação:

$$Q = \frac{\prod_{\substack{\Sigma \\ M_1 \neq 1 \\ M}}^{N}}{\prod_{\substack{\Sigma \\ M_1 \neq 1}}}$$
(4.48)

onde q representa X,Y ou Z. Como o centro de massa do rotor rigido estã fixo no espaço, podemos escrever:

$$X = \frac{m_A x_A + m_B x_B}{m_A + m_B} = 0$$

$$Y = \frac{m_A y_A + m_B y_B}{m_A + m_B} = 0$$
(4.49)

$$Z = \frac{m_A z_A + m_B z_B}{m_A + m_B} = 0$$

As coordenadas relativas são:

$$x = x_A - x_B$$

 $y = y_A - y_B$ (4.50)
 $z = z_A - z_B$

Procurando as relações inversas que dão x_A e x_B em função de x, obtemos:

$$x_{A} = \frac{m_{B/A}}{m_{A} + m_{B}} \times$$

$$x_{B} = \frac{m_{B}}{m_{A} + m_{B}} \times$$
(4.51)

e analogamente para y_A , y_B , z_A e z_B . Substituindo na eq. 4.47 e agrupando os tarmos, a anergia cinética nas coordenadas relativas \tilde{e} :

$$T = \frac{1}{2} \mu(\hat{x}^2 + \hat{y}^2 + \hat{z}^2) \tag{4.52}$$

onda u e a massa reduzida, dafinida como:

No movimento rotacional puro, não hã energia potancial; assim o Hamiltoniano do problema ã simplasmente:

$$\hat{H} = -\frac{\pi^2}{2u} \nabla^2 (x,y,z)$$

ou, ascravando o Laplaciano em coordenadas polares (Apêndica 5):

$$\bar{H} = -\frac{\hbar^2}{2\mu} \left[\frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} \left(r^2 \frac{\partial}{\partial r} \right) + \frac{1}{r^2 \sin^2 \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \left(\sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} \right) + \frac{1}{r^2 \sin^2 \theta} \frac{\partial}{\partial \theta^2} \right]$$
(4.53)

Para o rotor rigido, a coordanada relativa r e constanta e igual a R.

E interessante discutir aqui o significado destas coordenadas relativas. O novo probleme astá répresantado na Fig. 4.8. Não são mais duas massas m_A e m_B ligadas por uma barra de comprimento R: agora só se tem uma massa raduzida µ que gira a uma distância R constante em volta da origem, ou saja, uma massa µ que percorre a superfície de uma esfera de raio R. A origem não represanta o cantro da massa do antigo rotor rígido. De fato, o ro-

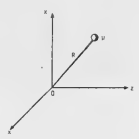


Fig. 4.B - O rotor rigido em coordenadas relativas.

tor rigido desaparacau totalmente para dar lugar a um novo sistema: o de uma partícula de massa y que realiza uma rotação no aspaço em volta de um ponto O a uma distância R, constante, de O.

O momento de inércia I qua caracteriza a rotação em volta de um certo eixo se dafine como:

$$I = \sum_{i} m_{i} r_{i}^{2}$$
 (4.54)

a a facil demonstrar (ver Apendica 6) qua para dois corpos, I e simplasmanta

$$I = \mu R^2 \tag{4.55}$$

Substituindo no Hamiltoniano, a equação de Schrödinger fica como:

$$-\frac{\pi^2}{2I}\left[\frac{1}{\text{sens}}\frac{\partial}{\partial \theta}\left(\text{sens}\frac{\partial}{\partial \theta}\right) + \frac{1}{\sin^2\theta}\frac{\partial^2}{\partial \phi^2}\right]\Psi(\theta,\phi) = E\Psi(\theta,\phi) \tag{4.56}$$

a qual pode sar saparada em:

$$\frac{d^2 \Phi(\phi)}{d\phi^2} = -\lambda \Phi(\phi) \qquad (4.57)$$

 $-\frac{1}{\sin\theta}\frac{d}{d\theta}\left(\sin\theta\frac{d\Theta(\theta)}{d\theta}\right) + \frac{\lambda}{\sin^2\theta}\Theta(\theta) = \frac{21E}{t^2}\Theta(\theta)$ (4.58)

onde $V(\theta,\phi) = \Theta(\theta)\Phi(\phi)$ e λ \tilde{e} uma constante.

4.1 - Autofunções e Autovalores

A solução da eq. 4.57 ê bem conhecida:

$$\phi(\phi) = N e^{2i\sqrt{\lambda} \phi}$$

onde N e a constante de normalização. E conveniente definir

$$\lambda \equiv m^2$$

para que as soluções *(*) possam ser escritas da maneira seguinte:

$$\Phi(\phi) = H e^{\int m\phi}, \quad m=0,\pm 1,\pm 2,...$$
 (4.59)

A eq. 4.58 pode ser modificada mediante certas substituições, para ficar semelhante à equação associada de Legendre '(Apêndice 7). As suas soluções são:

$$\Theta_{\ell}^{[m]}(\theta) = N^{*}P_{\ell}^{[m]}(\cos\theta)$$
 (4.60)

onde N^{+} é a constante de normalização, e $P_{\ell}^{-|m|}(\cos\theta)$ são os polinômios associados de Legendre. Os números quanticos ℓ e m são tais que ℓ = 0,1,2,... e $m = 0, \pm 1, \pm 2, \ldots \pm \ell$. Os níveis de energia permitidos são:

$$E_{\ell} = \frac{\pi^2}{2I} \ell(\ell+1), \quad \ell = 0, 1, 2, 3, \dots$$
 (4.61)

Finalmente, as autofunções do rotor rigido são:

$$\Psi(\theta,\phi) \equiv Y_{\ell m}(\theta,\phi) = N^n e^{im\phi} P_{\ell}^{[m]}(\cos\theta)$$

e recebem o nome de harmônicos esféricos.

E instrutivo calcular as constantes de normalização Nº destas funções. A demonstração geral, para qualquer valor de ℓ e m pode ser achada na Ref. B; limitaremo-nos aqui a um caso específico, por exemplo ℓ =1, m=1. O polinômio de Legendre correspondente \tilde{e} :

$$P_1^1(\cos\theta) = \sin\theta$$

e o harmônico esférico é:

$$Y_1^i(\theta,\phi) = N^* sen\theta e^{i\phi}$$

A integral de normalização é escrita como:

$$N^{*2}$$
 $\int (sen\theta e^{-i\phi})(sen\theta e^{i\phi})d\tau = 1$

Para r constante, de ē o elemento de superfície de uma esfera de rajo r:

Assim:

$$N^{m2}$$
 $\int_{0}^{2\pi} d\phi \int_{0}^{\pi} sen^3\theta d\theta = 1$

Utilizando a tabela de integrais do Apendice 2, temos:

N^{#2}.2
$$\pi$$
 . $\frac{2}{3}\int_{0}^{\pi}$ sen θ d θ = 1

$$N^{H2} \cdot \frac{4\pi}{3} \cdot 2 = 1$$

e finalmente:

$$N^{=} = \sqrt{\frac{3}{8\pi}}$$

Em geral:

$$Y_{\ell m}(\theta,\phi) = \sqrt{\frac{(2\ell+1)(\ell-|m|)!}{4\pi(\ell+|m|)!}} e^{im\phi} \rho_{\ell}^{|m|}(\cos\theta) \qquad (4.62)$$

Os harmônicos esféricos são funções importantíssimas pois ocorrem na descrição de muitos fenômenos e sistemas, desde átomos e moléculas, até o movimen to das marês e a fissão nuclear [10]. No capítulo seguinte veremos que 'as partes angulares dos orbitais atômicos são também harmônicos esféricos.

Oa linguagem comumente usada em espectroscopia surgiu o costume de utilizar certos símbolos para caracterizar os diferentes valores do número quantíco ℓ ; estes são:

L	0	1	2	3	4	5	6	•••
símbólo	s	Р	d	f	9	h	1	***

O valor do número quántico m é geralmente indicado en suparindice. Algums exemplos de harmónicos esfáricos, seus símbolos, e suas axpressões analíticas são os saguintes:

$$Y_{6,8} = s = \frac{1}{\sqrt{4\pi}}$$

$$Y_{1,0} = p^0 = \sqrt{\frac{3}{4\pi}}\cos\theta$$

$$.$$

$$Y_{3,41} = p^{21} = \sqrt{\frac{3}{8\pi}}\sin\theta e^{\frac{1}{2}i\phi}$$

Uma tabela completa pode ser facilmente montada a partir da aq. 4.62 e da tabela da polinomios de Legandre do Apêndica 7.

4.2 - Diagrama de Niveis

As amergias rotacionais (eq. 4.61) dependem apenas do número quântico ¿. Como para cada valor de ¿ o número quântico m pode adquirir os valores: 0,:1,...,: dando origem a (2½+1) autofunções indapendantes, a deganerescência do níval ¿ ē (2½+1). Næ Fig. 4.9 astão representados os nívais da ener-

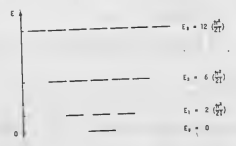


Fig. 4.9 - Miveia de energia do rotor migido.

gia e as suas degenerescências. Note-se que, neste caso, E = O não constituí uma contradição do princípio de incerteza.

4.3 - Representação Gráfica das Autofunções: diagramas polares

Ao tentar represantar graficamente as autofunções $Y_{Zm}(\theta,\phi)$ dadas pela eq. 4.62 surge imediatamenta um problema: astas funções para m/O, são imagimarias: O princípio de suparposição para soluções de equações "difarenciais líneares e homogâneas nos fornece uma saída. Com efeito, se as funções Y_{Zm} e Y_{Zm} são autofunções do operador \hat{H} corraspondantas ao mesmo autovalor \hat{E}_{Z} , qualquar combinação linear delas \hat{e} também uma autofunção de \hat{H} com autovalor \hat{E}_{Z} . A demonstração \hat{a} imediata.

$$\bar{\mu}_{Y_{\ell m}} = E_{\ell}^{Y_{\ell m}}$$

Ñ Y_{pm}, = E_pY_{pm},

então

$$\tilde{H}(\mathbf{a} \ \mathbf{Y}_{\ell m} + \mathbf{b} \ \mathbf{Y}_{\ell m'}) = \mathbf{E}_{\ell}(\mathbf{a} \ \mathbf{Y}_{\ell m} + \mathbf{b} \ \mathbf{Y}_{\ell m'})$$

Em particular podemos ascolher combinações de cartas $Y_{\ell m}$ e $Y_{\ell m}$, tais que elas sejam funções raais; somando e subtraindo $Y_{\ell m}$ e $Y_{\ell \{-m\}}$ se obtêm o resultado dasejado. A soma \tilde{e} :

$$\Psi_{\ell m}(\text{soma}) = Y_{\ell m} + Y_{\ell (-m)} = \sqrt{\frac{2\ell+1}{4\pi}} \frac{\left(\ell - m\right)!}{\left(\ell + m\right)!} P_{\ell}^{|m|}(\cos \theta) \left[e^{im\varphi_{+}\varphi^{-1m\varphi}}\right]$$

a, utilizando a relação de Eular:

$$\Psi_{\ell,m}(soma) = \sqrt{\frac{2\ell+1}{4\pi}} \frac{(\ell-m)!}{(\ell+m)!} P_{\ell}^{[m]}(cos\theta) \cdot 2 cos m \phi$$
 (4.63)

que é uma função real. Esta função não está normalizada. Para normalizala basta escrevar:

$$N^2 \int (Y_{\ell m} + Y_{\ell(-m)}) * (Y_{\ell m} + Y_{\ell(-m)}) d\tau = 1$$

de onde

Analogamente a função

$$\Psi_{\ell m}(\text{diferença}) = \frac{1}{\sqrt{\ell}} (Y_{\ell m} - Y_{\ell (-m)})$$
 (4.64)

 \hat{e} uma função real e normalizada, e ainda linearmente independente de $\Psi_{\mbox{\it Em}}(soma).$

De uma maneira geral, para fins de representação gráfica, cada par de funções $Y_{\mathcal{L}(\pm m)}$ imaginárias é substituido pelo par correspondente $Y_{\mathcal{L}m}(soma)_{-e}$ $Y_{\mathcal{L}m}(diferença)$ de funções reais. Por exemplo, a combinação das funções p^1 e p^{-1} dã origem a

$$\begin{split} p(\text{soma}) &= \frac{1}{\sqrt{Z^*}} \left(p^{+1} + p^{-1} \right) = \frac{1}{\sqrt{Z^*}} \cdot \sqrt{\frac{3}{8\pi}} \text{ sen0 2 cos} \phi \\ &\cdot \\ &= \frac{1}{4} \sqrt{\frac{3}{\pi}} \text{ sen0cos} \phi \equiv \rho_\chi \end{split}$$

$$p(diferença) = \frac{1}{4} \sqrt{\frac{3}{\pi}} sen\theta sen\phi \equiv p_y$$
.

As designações de $\mathbf{p_{\chi}}$ e $\mathbf{p_{y}}$ tornam-se evidentes se notarmos que, em coordenadas polares,

е

de maneira que as partes angulares de x e de p_{χ} são identicas, e o mesmo acontece com y e p_{χ} .

As funções angulares $V_{\ell m}(\theta,\phi)$ são representadas em diagramas polares: este tipo de representação em três dimensões apesar de ser basicamente anãlo go ao de qualquer função z=g(x,y) em coordenadas cartesianas, é menos usado, e por esse motivo, menos familiar. Para ilustrar sua aplicação, representaremos a função $r=f(\theta,\phi)=$ senocos ϕ (Fig. 4.10b), fazendo uma paralelismo com a representação da função z=xy (Fig. 4.10a). O procedimento é o seguinte:

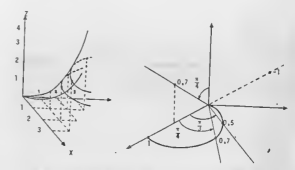
(1) Fazer um quadro de valores de f para cada par de valores das varia

veis:

х	У	z = xy	
0	0	0	
1	1	1	
2	2	4	
1	2	2	
2	1	2	
3	1	3	
3	2	6	
3	3	9	

0		r=sen0cos¢		
0	0	0		
π/4	0	12/2		
π/2	0	1		
n/2	n/4	12/2		
=/2	π/3	1/2		
11/2	В	-1		
*/2	5π/4	-√2/2		
п/4	5π/4	-1/2		
:	_:_	:		

(2) Para cada par de valores das variáveis, levar no terceiro eixo (2 em coordenadas cartesianas, um raio r em coordenadas polares) o valor da fun ção f (Figs. 4.10). Para representar os gráficos polares e frequentemente útil imarginarmos que o centro de coordenadas está localizado num canto da sala na qual estamos, com o eixo z na vertical, o eixo x a esquerda e o y a direita.



Figs. 4.10 - Representação de uma função f(x,y) em:(a) coordenadas cartesianas, (b) coordenadas polares.

(3) As funções g(x,y) e f(0,¢) são as vezes positivas e as vezes negativas. Em coordenadas cartesianas os valores negativos de f não são um problema pois o eixo z tem valores de \leadsto a \leadsto . Entretanto o vetor \tilde{r} são admite valores positivos de r, de modo que \tilde{e} preciso recorrer a um artificio para poder indicar o sinal da função $f(0,\psi)$ num diagrama polar. Como as funções $\tau_{Zm}(0,\phi)$ são contínuas, elas são positivas em certas regiões e negativas em outras, sendo estas separadas por planos nodaris. O sinal em cada região \tilde{e} indicado sobre a superfície, como nas Figs.;4.10 e 4.11.

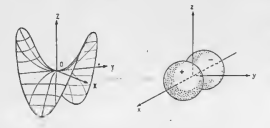


Fig. 4.11 - Superficies g(x,y) = xy s $f(\theta,\phi)$ = sen0cos ϕ .

$$p_{\chi} = \sqrt{\frac{3}{16\pi}} \operatorname{sen}\theta \cos\phi$$

Consideremos agora a autofunção

do rotor rīgido. A sua representação num diagrama polar $\hat{\mathbf{e}}$, $\hat{\mathbf{a}}$ menos de uma constante, idêntica $\hat{\mathbf{a}}$ da função f(0, ϕ) da Fig. 4.11b. O quadrado da função p $_{\mathbf{x}}$ $\hat{\mathbf{e}}$ a densidade de probabilidade de que uma massa $\mathbf{\mu}$ que se idesloca sobre a superfície de uma esfera de raio R ocupe o ponto caracterizado pelos valores de 0 e ϕ . A representação de p $_{\mathbf{x}}^{3}$ $\hat{\mathbf{e}}$ muito parecida com a de p $_{\mathbf{x}}$, exceto que os dois lôbulos são positivos e um pouco mais alongados. Notamos que, para um rotor rīgido no estado p $_{\mathbf{x}}$, a probabilidade $\hat{\mathbf{e}}$ máxima de acharmos a massa \mathbf{u} sobre a superfície da esfera em volta dos pontos:

$$\begin{cases} \theta = \pi/2 \\ \phi = 0 \end{cases} \qquad \begin{cases} \theta = \pi/2 \\ \phi = \pi \end{cases}$$

Existe toda uma faixa da superfície da esfera, perto do plano yz, na qual a probabilidade de achar a massa u tende a zero (Fig. 4.12). O plano yz è um plano nodal. Como foi discutido na Sec. 2 deste capítulo, porém, nos planos

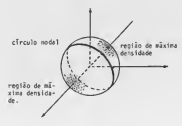


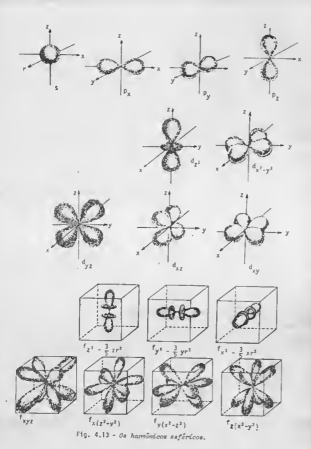
Fig. 4.12 - Distribuição da densidade de probabilidade para o estado $p_{_{\rm SL}}$ da massa y sobre uma esfera.

nodais a função não é zero se considerarmos as correções relativistas; eles correspondem apenas a regiões de muito baixa probabilidade.

As autofunções do rotor rigido para alguns dos niveis estão represent<u>a</u> das na Fig. 4.13. As designações:

$$d_{\chi^2-y^2}$$
, $f_{\chi^2-\frac{\pi}{6}}\chi_{r^2}$, ...

obedecem as mesmas considerações que no exemplo das funções $\rho_{\rm X}$ e $\rho_{\rm y}$. Notese a aparição de *planos nodal*a, ou seje planos nos quais a função de onda $\tilde{\rm e}$ zero, em número igual ao número quântico ℓ .



REFERENCIAS

- G.W. Castellan, Fásica-Zúmica traduzido por L.C. Guimarães (Ao Livro Tâcnico, Rio de Janeiro, 1973).
- 2 M. Hanna, Quantum techanics in Chemistry (Benjamin, New York, 1969).
- 3 P.A.M. Dirac, Proc. Roy. Soc. (London), A 117, 610 e A 118, 351 (1928). Para um tratamento mais simples da mecânica quântica relativista em relação ao problema dos nôs nas funções da onda, var: R.E. Powell, Relativistic Quantum Chemistry: The electrona and the Nodes, J. Chem. Ed. 45, 563 (1968).
- 4 H.A. Pohl, Introdução à Mecânica Quântica traduzido por H.C. Chagas.(Edgar Bluchar, São Paulo. 1971).
- 5 N.B. Hannay, Solid State Chemistry (Prentica-Hall, New Jarsey, 1967).
- 6 H. Kuhn, Halv. Chim. Acta. 31, 1441 (1948); 34, 1308 (1951); J. Chem. Phys. 29, 958 (1958).
- 7 J.R. Platt, J. Chem. Phys. 22, 1448 (1954).
- 8 L. Pauling a E. Bright Wilson, Introduction to Quantum Mechanics (Intarnational Student Edition, McGraw-Hill, Tokyo, 1935).
- 9 G. Gamow, Z. Physik, 51, 204 (1928).
- 10 P.W. Atkins, Molecular Quantum Mechanics, (Clarendon Press, Oxford, 1970)

EXERCÍCIOS

- 1 Calcule a energia em cm⁻¹ dos dois primeiros níveis de energla para:
 - a) um elêtron numca calxa unidimensional de 2 % de comprimento.
 - b) uma bolinha de massa lg numa calxa unidimensional de 10 cm de comprimento.
- 2 Calcule o valor mêdio da posição x de uma partícula no astado n=2 de uma caixa unidimensional.
- 3 Dada uma partīcula no astado n
-1, qual a probabilidada da ancontrā-la entre x=0 a x = $\frac{a}{d}$ da caixa unidimensional.
- 4 Calcule para a partīcula na caixa unidimensional:
 - a) a integral $< Y_1 | Y_2 >$
 - b) e integral $\langle v_1|_X|_{V_2} >$
- 5 Mostrar que as autofunções da $\hat{\mathbf{H}}$ da partīcula numa caixa não são autofu<u>n</u>

- 6 -- a) Calcule os níveis de energia para uma partícula numa caixa tridimensional de dimensões <u>a</u>, <u>b</u> e <u>c</u>.
 - b) Que acontece no caso particular para o qual amb=c?
 - c) Se a/b/c, faça uma tabela de valores de n_x,n_y,n_z, para os números quanticos variando de O a 5 e determine as energias e as degenerescencias dos níveis.
- 7 Considere a molecula de hexatrieno. Suponha que os seis elétrons π podem moyimentar-se livremente no comprimento da molecula.

Este sistema pode ser aproximado pelo modelo seguinte: uma caixa unidimensional cujo comprimento é o de três ligações simples mais três duplas. Utilize os valores; 1,35 % para C-C e 1,54 % para C-C. Lembre que só cabem dois elétrons em cada nível de energia.

Calcule:

- a) a energia total E_{π} dos eletrons π da molecula.
- b) a energia do mais alto nível ocupado c_{0} .
- c) a energia do mais baixo nível desocupado c_d.
- d) a diferença (c_d-c₀). Esta energia deveria ser aproximadamente igual a energia da banda de absorção mais intensa, no espectro ultravioleta-visível do corante hexatrieno. Compare ο λ calculado com o valor experimental para a linha de maior absorção λ_{max} ²68 m_H.
- 8 Mostre que a energia de um oscilador harmônico em três dimensões é:

$$E_{v_X,v_Y,v_Z} = (v_X + \frac{1}{2})hv_X + (v_Y + \frac{1}{2})hv_Y + (v_Z + \frac{1}{2})hv_Z$$

g - Represente mum diagrama polar a função

$$Y_{ee}(\theta,\phi) = \frac{1}{\sqrt{4\pi}}$$

10 - Explique o motivo da designação

para a função obtida por uma soma dos harmónicos esféricos d⁺² e d⁻².

il - Represente num diagrama polar a função

$$f^{\theta} = \cos\theta (\frac{5}{3} \cos^2\theta - 1)$$

Qual o nome desta função na terminologia das funções reais?

12 - A denominação d $_{z^2}$ da função $Y_{20}(\theta,\phi)$ ê uma abreviação de

Demonstre-o.

- 13 Pegue uma esfera de isopor e marque sobre a superfície:
 - a) as entradas e saídas dos eixos x,y e z.
 - as posições mais prováveis da massa reduzida µ do rotor rígido quando este se encontra no estado caracterizado peia função d_{vv}.
 - c) os planos nodais para esse mesmo estado.

CAPÍTULO V - O MODELO QUÂNTICO PARA ÁTOMOS HIDROGENÕIDES

De sua curta e espetacular existência (1911-1927) o átomo de Bohr deixou uma imagem simples do átomo, e saudades imorredouras. Pois o modelo quantico que finalmente teve de lhe suceder, é bem menos acolhedor e muito mais diffícil de visualizar: os elêtrons não possuem trajetórias fixas, apenas se conhecem as probabilidades deles se acharem em determinadas posições e, como veremos quando resolvermos o problema em detalhes, estas probabilida des se estendem à distâncias grandes do núcleo de maneira que até mesmo o conceito de tamanho do âtomo perde o seu significado. Pior ainda, a equação de Schrödinger, cujas soluções devem em princípio nos formecer toda a informação necessária para a predição das propriedades atômicas, só possui solução exada para os átomos hidrogenóides! Apesar de todas estas desvantagens, o modelo quântico é o único que consegue explicar todos os fenômenos observados.

Neste capítulo estudaremos a resolução da equação de Schrödinger para átomos hidrogenóides. No Cap. VII veremos algums dos métodos aproximados que se utilizam para resolver os problemas de mais de duas partículas.

Os átomos hidrogenóides podem ser considerados como sistemas formados por duas partículas pontuais que interagem por atração coulombiana entre as suas cargas: o núcleo, de massa M, carga (+Že), e coordenadas x₁,y₁,z₁, e o elétron, de massa m, carga (-e) e coordenadas x₂,y₂,z₂. A energía potencial, em ausência de campos externos, ē

$$V = \frac{(+Ze)(-e)}{\sqrt{(x_2-x_1)^2+(y_2-y_1)^2+(z_2-z_1)^2}}$$

onde o denominador \tilde{e} a distância entre as duas cargas. Nestas coordenadas,a energia clássica total do sistema E_T = T+V, \tilde{e} :

$$E_{T} = \frac{1}{2} M(\dot{x}_{1}^{2} + \dot{y}_{1}^{2} + \dot{z}_{1}^{2}) + \frac{1}{2} m(\dot{x}_{2}^{2} + \dot{y}_{2}^{2} + \dot{z}_{2}^{2}) - \frac{Ze^{2}}{\sqrt{(x_{2} - x_{1})^{2} + (y_{2} - y_{1})^{2} + (z_{2} - z_{1})^{2}}}$$

Mudando de coordenadas, em forma analoga à utilizada no problema do rotor $\underline{r_1}$ gido,

$$E_{T} = \frac{1}{2} \left(M + m \right) \left(\dot{X}^{2} + \dot{Y}^{2} + \dot{Z}^{2} \right) + \frac{1}{2} \mu \left(\dot{x}^{2} + \dot{y}^{2} + \dot{Z}^{2} \right) = \frac{Ze^{2}}{\sqrt{|\dot{x}|^{2} + y^{2} + z^{2}}}$$

onde o primeiro termo representa a energia de translação de uma partícula de

massa (H+m) localizada no centro de massa (e pode ser deixado de lado que o movimento de translação não é quantizado), u é a massa reduzida e as coordenadas x,y e z são as coordenadas relativas indicadas na Fig. 5.1. Mudando ainda as coordenadas relativas, de cartesianas para polares, o Ha-



Fig. 5.1 - Sistema de coordenadas para o átomo de hidrogênio. miltoniano do problema pode finalmente ser escrito como:

$$\hat{H} = -\frac{m^2}{2\mu} \nabla^2 (\mathbf{r}, \theta, \phi) - \frac{Ze^2}{\mathbf{r}}$$
 (5.1)

e a equação de Schrödinger:

$$\left[-\frac{\hbar^2}{2\mu}\nabla^2(r,\theta,\phi) - \frac{Ze^2}{r}\right] \bar{\gamma}(r,\theta,\phi) = E\bar{\gamma}(r,\theta,\phi)$$
(5.2)

onde E e a energia eletronica:

1 - ALITOFUNÇÕES E ALITOVALORES

Substituindo o Laplaciano pela expressão desenvolvida, postulando uma função de onda separavel

$$Y(r,\theta,\phi) = R(r)\theta(\theta)\phi(\phi)$$
 (5.3)

e dividindo ambos membros da eq. 5.2 por $Y(r,\theta,\phi)$, esta se transforma em:

$$\frac{1}{r^2R}\frac{d}{dr}\left(r^2\frac{dR}{dr}\right)+\frac{1}{r^2sen6}\frac{1}{\theta}\frac{d}{d\theta}\left(sen6\frac{d\theta}{d\theta}\right)+\frac{1}{r^2sen^2\theta}\frac{1}{\theta}\frac{d^2\theta}{d\theta^2}+\frac{2\mu}{\pi^2}\left(E+\frac{Ze^2}{r}\right)=0$$

Multiplicando ambos os membros por r², obtemos uma nova equação na qual o primeiro e o último termo so dependem de r, anquanto que o segundo e o terceiro tarmo so dependem dos angulos, de modo que podemos dividi-la em duas:

$$\frac{1}{R}\frac{d}{dr}\left(r^2\frac{dR}{dr}\right) + \frac{2ur^2}{4r^2}\left(E + \frac{Ze^2}{r}\right) = \beta \tag{5.4}$$

$$\frac{1}{\sin\theta} \frac{1}{\theta} \frac{d}{d\theta} \left(\sin\theta \frac{d\theta}{d\theta} \right) + \frac{1}{\sin^2\theta} \frac{1}{\theta} \frac{d^2\phi}{d\phi^2} = -\beta$$
 (5.5)

onde β ë uma constante. A eq. 5.5 ë inteiramenta enăloga \tilde{a} eq. 4.56 do rotor rīgido, se substituirmos β por $\frac{21E}{\hbar T^2}$. Suas soluções são os harmônicos asféricos $Y_{fm}(\theta,\phi)$. e os autovalores E_f são:

$$E_{\xi} = \frac{\hbar^2}{2!} \mathcal{L}(\ell+1)$$
 $\ell = 0,1,2,...$

Assim:

 $\beta = \mathcal{E}(\ell+1)$

e a aq. 5.4 poda sar reescrita como:

$$\frac{1}{r^2} \frac{d}{dr} \left\{ r^2 \frac{dR}{dr} \right\} = \frac{\mathcal{L}(\ell+1)R}{r^2} + \frac{2u}{4r^2} \left(\frac{Ze^2}{r} + E \right) R = 0$$
 (5.6)

A eq. 5.6 pode ainda ser modificade para ficar numa forma anāloga ā de uma aquação difarencial bem conhacida, e equação essociada de Laguerre (Apāndī ce B). As autofunções dependem de dois números quánticos n e £, e são

$$R_{n\ell}(r) = -\sqrt{\left(\frac{2Z}{na_0}\right)^2 \frac{(n-\ell-1)!}{2n!(n+\ell)!}^2} = -\frac{p}{Z}, p^{\ell}, L_{n+\ell}^{2\ell+1}(p)$$
 (5.7)

onde $a_0 = \frac{\pi^2}{\mu e^2}$, $\rho = \frac{2Zr}{na_0}$, a os $L_{n+\ell}^{2\ell+1}(\rho)$ são os polinômios associados de Lagua<u>r</u>

Os autovalores só dapendem do número quantico n e são:

$$E_{n} = -\frac{2^{2}a^{2}}{2^{2}a_{0}}\frac{1}{n^{2}} {5.8}$$

identicos eos valores da energie obtidos no Cap. III para o modelo atómico

de Bohr (eq. 3.9). Assim fica explicado o exito do átomo de Bohr com relação ao espactro do átomo de hidrocenio.

Finalmente as autofunções do atomo da hidrogênio T(r.8.0) são:

$$\Psi(r,\theta,\phi) = R_{n,\xi}(r) Y_{\xi m}(\theta,\phi)$$
 (5.9)

caracterizadas por trãs números quânticos n, ¿ e m. O número quântico n, ou número quântico principal, pode adquirir os valores 1,2,3,...; para cada valor da n, o número quântico azimulal ¿ pode valar 0,1,2,...,n-1; e, para cada valor de ¿, o número quântico magnático m poda valar 0,21,22,...,2ℓ. Os nomes dados a estas números quânticos provem da nomenclatura utifizada tradicionalmenta em espactroscopia. È costume ainda denominar pelas letras s.p.d. f.g.h..., os astados caracterizados por ℓ = 0,1,2,3,4,5... respectivamenta (as quatro primeiras letras não seguem a ordem alfabētica; originam-se nas palavras "sharp". "principal", "diffusa". "fundamental", usadas com relação as linhas do espectro do hidrogênio atômico).

Analogamenta so caso do rotor rīgido (Sac. 4.3)ē conveniente fazar com binações lineares das funções imaginārias $2p^4$, $2p^{-1}$, $3d^4^2$, $3d^{-2}$, atc... para formar funçõas reais que possan ser representadas graficamente. Todas as funções hidrogenicas atē n=3 astão tabeladas no Apêndice 9.

, As funções hidrogânicas são chamadas da *oxbitata atômico*a, por analogiá com o modelo da Bohr no qual as *ôxbitas* são definidas: assim, um orbital atômico á simplasmenta uma função de onda de um elêtron em relação a um centro.

2 - UNIDADES ATOMICAS

As unidades atomicas ja foram introduzidas no Cap. III e são o bohr:

1 bohr =
$$a_0 = \frac{\pi^2}{\mu e^2} = 0.529 \text{ }$$
 (5.10)

e o hartrea:

1 hartree =
$$\frac{e^2}{a_0}$$
 = 43.6 X 10¹² ergs = 27.21 eV (5.11)

E fácil demonstrar que qualquer aquação da mecânica quântica pode spr imedi<u>a</u> tamente ascrita em unidados atômicas^a com a simples substituição das constan

^{*}Dois tipos de unidades atómicas são utilizadas: as abaolutas (hartrees) nas quais e massa do eletron e igual a um, a as actativas (hartrees (núcleo)) nas quais a massa reduzida u do eletron com respaito ao núcleo é um. Reste texto utilizaremos as segundas.

tes π , a_0 , e (carga eletrônica), m(massa do eletron) pelo valor 1. A demons tração para o caso do átomo de hidrogênio \tilde{e} a seguinte. Consideremos o Hamiltoniano

$$\tilde{H}_{\text{(ergs)}} = -\frac{\pi^2}{2\mu} \nabla^2 - \frac{e^2}{r}$$

Fazendo r(cm) = aor (bohr), lembrando que

$$\frac{\partial^2}{\partial r^2} = \frac{1}{a_0^2} \frac{\partial^2}{\partial r^{12}}$$

e substituindo na expressão para H:

$$\begin{split} \widetilde{N}(\text{ergs}) &= -\frac{h^2}{2\mu a_0^2} \, y^2 \, (\text{hartrees}) - \frac{e^2}{a_0 r^4} \\ &= \left[-\frac{1}{2} \, \overline{y}^2 \, (\text{hartrees}) - \frac{1}{r^4} \right] \left(\frac{e^2}{a_0} \right) \\ &= \widetilde{N}_{\text{(hartrees)}} \, \left(\frac{e^2}{a_0} \right) \end{split}$$

que é equivalente a susbstituir no $\hat{R}_{(ergs)}$ as constantes \hat{H}_{ν} , μ e a carga do elétron pela unidade.

As autofunções dos átomos hidrogenőldes ficam, analogamente, bem simplificadas. Assim a função de onda do nível fundamental do átomo de hidrogênio, em unidades atômicas é: .

$$\Psi_{\uparrow S} = \frac{1}{\sqrt{\pi}} e^{-\Gamma} \tag{5.12}$$

3 - DIAGRAMA DE NÍVEIS DE ENERGIA

A energia dos níveis dos atomos hidrogenôides

$$E_{n} = -\frac{\chi^{2}}{2n^{2}} \text{ hartrees}$$
 (5.13)

depende apenas do número quantico n. Em consequência, para n > 1, ha varias funções de onda correspondentes a um mesmo valor da energia, e os níveis são degenerados. E fâcil verificar que a degenerescência é n³. O diagrama de níveis é ilustrado na Fig. 5.2 para o atomo de hidrogênio.



Fig. 5.2 - Diagrama de níveis do átomo de hidrogênio.

Como Já foi notado com relação às energias do átomo de Bohr, todos os \mathbb{E}_n são negativos, sendo que o zero de energia corresponde ao átomo dissociado, ou seja, a uma situação em que o elétron e o núcleo se encontram infinitamente separados.

Existem ainda estados de energia positiva que não correspondem a estados ligados e nos quais a energia não é quantizada: são os *estados do conti*ruo, que o elétron atinge quando o átomo é ionizado.

4 - REPRESENTAÇÃO DAS FUNÇÕES DE ONDA

Para a representação das funções $\Psi_{n,\ell m}(r,\theta,\phi)$ seria necessário um diagrama tetradimensional. Para contornar este problema varios tipos de representações tem sido ensaíados. Discutíremos aqui apenas os mais comumente empregados.

4.1 - Graficos das funções

O método mais evidente é o de desenhar gráficos separados dos fatores em $Y:R_{\rm nZ}(\Gamma)$ versus r e $Y_{\rm gg}(\theta,\phi)$ versus $\theta\in\phi$. Algumas funções radiais para o átomo de hidrogênio estão representadas na fig. 5.3. E interessante notar que para os estados de tipo s, a função radial é máxima na origem: consequen temente a região de máxima densidade de probabilidade é a que se encontra em volta da origem. Este fato parece contraditôrio, já que sabemos que δ elétron em geral, não tende a cair no núcleo! A explicação é simples: a probabilidade de encontrar o elétron numa determinada região do espaço de volume Y é dada pelo produto da demsidade de probabilidade nessa região e do

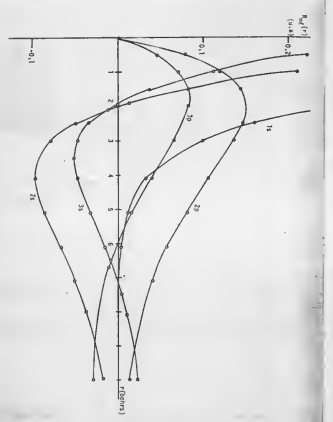


Fig. 5.3 - Punções radiais do hidrogênio.

volume Y:

$$P(V) = \int V^* V d\tau$$
volume V

Mas, em coordenadas polares o elemento de volume \hat{e} d $\tau = r^2$ sen θ dr d θ d ϕ , de maneira que para r = 0, d $\tau = 0$, e a probabilidade tende a zero na origem apesar da denaidade de probabilidade ser máximo.

Para evitar a aparente contradição anterior, e costume representar, em vez do quadrado da função radial, a função de distribuição radial definida da sequinte maneira;

$$P(r) = 4\pi r^2 R^2(r) {(5.14)}$$

A quantidade P(r)dr representa a probabilidade de encontrar o elètron numa casca esférica de espessura dr a uma distância r do nücleo (o volume da casca esférica é Y=4rr²dr). As funções de distribuição radiais para os primeiros níveis do ãtomo de hidrogênio estão representadas na Fig. 5.4. A curva P(r) para o estado la apresenta um māximo a uma certa distância r_{max} do núcleo; este é o valot maia provâvel de r para o elétron do ãtomo de hidrogênio. Para calcula-lo basta fazer a derivada de P(r) com respeito a r:

$$\begin{split} \frac{\mathrm{d} P(r)}{\mathrm{d} r} &= \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d} r} \left[4 \pi r^2 \left(\frac{1}{\sqrt{\pi}} - e^{-r} \right)^2 \right] \\ &= \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d} r} \left[4 r^2 e^{-2} r \right] = (8r - 8r^2) e^{-2} r \end{split}$$

Nos máximos e minimos;

$$8r(1-r)e^{-2\Gamma} = 0$$

As raizes r=0 e $r=\infty$ correspondem aos mínimos; a raiz r=1 corresponde ao máximo. Assim:

e o valor mais provável de r para o elétron do átomo de hidrogênio no seu estado fundamental é justamente o raio de Bohr. É importante notar aqui que o valor de r_{may} difere do valor médio de r, < r >, que é de 1,5 bohr e que

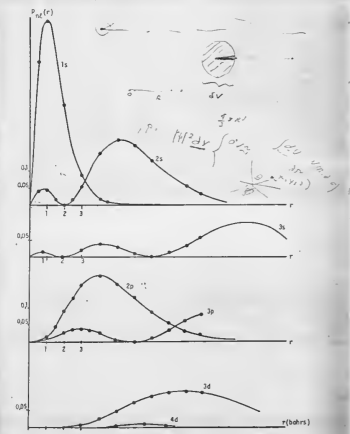


Fig. 5.4 - Purções de distribuição radial do átomo de hidrogêmio.

ambos difarem do *naio atômico*, definido como aquela tal qua uma certa porcentagam alavada (por axemplo 90%) da probabilidada total dos valores de r é menor que ela:

$$\int_{0}^{2\pi} \int_{0}^{\pi} \int_{0}^{\Gamma_{\psi,s}} \Psi^{*} \Psi r^{2} san \theta d\phi d\theta dr = 0.9$$

Para o hidrogenio no nival fundamental, re. = 2,6 bohr.

Observamos na Fig. 5.4 que, para cada tipo de função angular se repete o mesmo padrão:

- (1) a primeira função da um dado tipo angular (1s,2p,3d,...) tanda a zero na origem a no infinito; a segunda (2s,3p,4d,...) tem um no intarmediârio antra o zaro a o infinito; a terceira (3s,4p,5d...) tem dois nos, atc.
- (2) o máximo absoluto à sempre o último, ou saja o que corresponde ao maior valor de r.
- (3) o primeiro máximo sa desloca na direção da r menor a medida que au menta o número quantico n.

As funções angulares $Y_{\ell m}(\theta,\phi)$ são as autofunções do rotor rīgido,a sua reprasantação em diagramas polares jã foi discutida no capītulo antarior. É inportante asclaracer dois pontos qua frequentamenta originam interpretações arradas no qua diz raspaito ã forma a aos sinais dos diagramas. Em primeiro lugar, as superfícias represantam apenas a dependância angular dos orbitais, e não devem ser confundidas com a probabilidade do alâtron ocupar uma certa ragião do aspaço. Em segundo lugar, o sinal dos lõbulos nada tem a var com o sinal das cargas nas diferentes regiões do aspaço:elas sa rafarem ao sinal da função $Y(\theta,\phi)$ para os corraspondantas valores da θ e de θ . As cargas são sempre negativas jã qua estamos justamente analisando a distribuição elatrônica.

4.2 - Nuvens da carga

Nesta outro tipo da representação, a parte radial \bar{e} suparposta ao gráfico polar de $Y_{En}(B,\phi)$ indicando-se um valor grande de $R_{n\ell}(r)$ com uma dansidada grande de pontos. A Fig. 5.5 mostra as rapresentações simbolicas da nuvens de carga para algumas funções do átomo de hidrogênio. As suparficias do contorno são interpretadas como sendo tais qua o volume compreendido dentro dalas corrasponde a uma carta parcantagem (por axemplo, 90%) da probabilidade do aletron se encontrar nessa ragião.

4.3 - Linhas de iqual densidade eletrônica [1]

De todos os esquemas bidimensionais desenvolvidos para representar fun

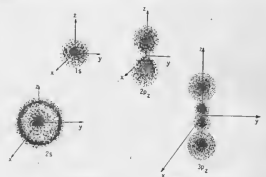


Fig. 5.5 - Núvens de carga para alguns estados do hidrogênio.

ções de onda atômicas, as linhas de $|\Psi|$ constante ou de densidade de probabilidade constante (isto \bar{e} , $\Psi^2\Psi$ = constante) são as que oferecem a melhor combinação entre significação quantitativa e ciaridade gráfica. Sem dúvida, são familiares os mapas de contorno geográfico, que mostram linhas de altitude constante. De maneira anáioga, traçamos linhas no plano onde, em cada uma, o vaior de $|\Psi|^2$ \bar{e} constante. Naturalmente, se $|\Psi|^2$ \bar{e} constante numa dada $|\underline{I}|$ ha, $|\Psi|$ também \bar{e} constante nesta mesma linha e as linhas de contorno para $|\Psi|^2$ e para $|\Psi|$ são identicas.

$$\Psi_{2p_y}(r,\theta,\phi) = \frac{1}{4\sqrt{2\pi}} Z^{5/2} r e^{-\frac{Zr}{2}} sen\theta sen\phi$$

Utilizando as relações:

e

$$r^2 = x^2 + y^2 + z^2$$

temos:

$$|\psi| = (\frac{Z}{2})^{5/2} \frac{1}{\sqrt{x}} |y| e^{-\frac{Z}{2} \sqrt{x^2 + y^2 + z^2}}$$

Escolhendo x=0 e colocando z em evidência, obtemos a equação para a secção transversal no plano yz dos contornos de $2p_{\nu}$:

$$z = \pm \left[\frac{4}{Z^2} \ln^2 \frac{(\frac{Z}{Z})^{3/2} |y|}{\sqrt{\pi} |y|} - y^2 \right]^{1/2}$$
 (5.15)

Para determinados valores de $|\Psi|$ a eq. 5.15 fornece as correspondentes linhas de contorno as quais estão representadas na Fig. 5.6.

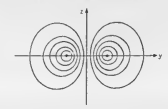


Fig. 5.6 - Linhas de densidade eletrônica constante para a função 2p.

Numerosos programas de computador tem sido escritos para a representação de linhas de densidade eletrônica constante tanto para atomos quanto para moléculas.

4.4 - Diagramas em projeção isométrica [2,3,4]

Neste metodo, três eixos x,y e z são traçados de modo a formarem 120° uns com os outros. A magnitude da função \forall se representa ao longo do eixo z (Fig.5.7a). A Fig. 5.7b mostra a variação da função $2p_x$ no plano xy (z=0). Os traços correspondem a linhas de y = cste \vec{a} intervalos regulares na direção x, e linhas de x = cste, com o mesmo intervalo, na direção y. Estes dia gramas são obtidos por meio de computadores. A vantagem deste tipo de projeção e que não hã distorção. A magnitude da função em qualquer ponto do plano xy pode ser determinada localizando o ponto na projeção do plano e medindo a distância vertical ao traço que lhe corresponde.

Fig. 5.7 - Representação do orbital 2p., em projeção isometrica.

5 - O ESPECTRO DOS ATOMOS HIDROGENÕIDES: Regras de Seleção [5,6]

5.1 - Origem das Transições

Quando radiação eletromagnética incide sobre um sistema atômico ou molecular, ela pode interagir com o sistema de diversas maneiras. As interações com o campo magnético 8 da luz são estudadas por ressonância magnética. Estudaremos aqui as interações com o campo elétrico da radiação. Em certos casos, É pode perturbar a energia potencial do sistema e provocar a mudado de estado deste; em particular, um campo elétrico pode atuar sobre um dipolo elétrico de momento ú produzindo uma mudança na energia do sistema:

$$\Delta E = -\dot{\mu}.\dot{E} \tag{5.16}$$

No Cap. I vimos que o campo elêtrico da radiação oscila, num determina do ponto com uma frequência v_i para luz polarizada no eixo x_i o campo elétrico \tilde{E} \tilde{e}

$$E_{\nu} = E_{\nu}^{0} \cos 2\pi v t$$
 (5.17)

Um âtomo ou uma molêcula, ê um conjunto de cargas, e seu momento dipolar instantâneo ê:

$$\vec{y} = \xi q_i \vec{r}_i \tag{5.18}$$

A energia de interação, eq. 5.16 ê:

$$\Delta E = - u_x E_x - u_y E_y - u_z E_z$$

e se as componentes $\mathbf{E}_{\mathbf{v}}$ e $\mathbf{E}_{\mathbf{z}}$ do campo são nulas,

$$\Delta E = -\sum_{i} q_{i} x_{i} E \qquad (5.19)$$

Para átomos hidrogenőides o nűcleo está na origem de coordenadas e ső há uma carga q₄ = -e a considerar. Assim:

$$\Delta E = + exE_{x} = eE_{x}^{0}x \cos(2\pi vt) \text{ ergs}$$
 (5.20)

5.2 - Modelo quantico

O Hamiltoniano de um atomo hidrogenóide sobre o qual incide luz polar \underline{i} zada no eixo x \hat{e} :

$$\hat{H} = -\frac{\hbar^2}{2\pi} \nabla^2 (\mathbf{r}, \theta, \phi) - \frac{Z e^2}{r} + e E_X^0 \mathbf{r} \operatorname{sen0cosecos2\pivt}$$
 (5.21)

onde o terceiro têrmo ê o operador correspondente a AE da eq. 5.20, em coordenadas polares. Este Hamiltoniano depende do tempo explicitamente de maneira que, de acordo com o Postulado IV, ê necessário utilizar a equação de Schrödinger dependente do tempo:

cujas soluções Y(r,0,0,2)dependem explicitamente do tempo.

Fazendo a suposição de que o termo ex ${\rm E_{\chi}}$ do Hamiltoniano $\tilde{\rm e}$ relativamente pequeno, seu efeito pode ser considerado como uma perturbação a um sistema estacionário caracterizado pelo Hamiltoniano

$$\hat{H}^{0} = -\frac{\pi^{2}}{2\mu} \nabla^{2} (r_{*}\theta_{*}\phi) - \frac{Ze^{2}}{r}$$

e pelas autofunções v_n^0 . Isto \tilde{e}_n o Hamiltoniano \hat{H} da eq. 5.,21 pode ser considerado como formado por duas contribuições:

$$\hat{H} = \hat{H}^{0} + \hat{H}^{1}$$

onde HO não depende do tempo, e

$$\tilde{H}^{\dagger} = \text{ex E}_{-}^{0} \cos 2\pi v t$$
 (5.22)

ē uma perturbação dependente do tempo cujo efeito ē de causar transições entre estados estacionázios vⁿ_n. O modelo que acabamos de descrever ê o da teoria de perturbações dependentes do tempo [6]. Utilizando-a ê possível demonstrar que a intensidade l de uma linha espectral ê proporcional ao quadra do de uma integral que relaciona os estados inicial e final estacionázios da transicão:

$$\left\{\psi_{\text{final}}^{0*}\hat{H}^{0}\right\}_{\text{inicial}}^{0}d\tau \tag{5.23}$$

onde o elemento de volume dr \tilde{e} espacial e não contêm dt. Substituindo \hat{H}^{\dagger} pe la expressão da eq. 5.22 e tirando fora da integral as constantes e a função do tempo, chega-se ao resultado de que à intensidade I depende do valor da integral

onde a variável x foi substituida pelo seu valor em coordenadas polares. Pa ra luz polarizada segundo os eixos y ou z a intensidade das linhas depende em forma análoga, de

$$\int_{T_{\text{final}}}^{\pi^{n}} y \ \overline{\tau}_{\text{inicial}}^{n} \ d\tau \qquad \qquad (5.25)$$

01

$$\left[y_{\text{final}}^{\text{g}} \stackrel{\cdot}{z} \stackrel{\cdot}{y_{\text{inicial}}^{\text{g}}} d\tau \right]$$

respectivamente. E para luz não polarizada depende da soma dos quadrados das três integrais acima.

5.3 - Regras de Seleção

Para atomos e fons com um so eletron, as integrais podem ser imediata mente calculadas utilizando as autofunções deduzidas anteriormente. O resultado é zero para muitas transições, o que significa que essas transições são proibidas (para interação com o dipolo elétrico da radiação; porém podem ser permitidas para outros tipos de interações). Em forma geral pode-se demonstrar que as integrais são diferentes de zero somente quando os números quânticos n.4 e m que caracterízam as funções inicial e final diferem da maneira

seguinte:

$$\Delta \ell = \pm 1$$
 $\Delta m = 0, \pm 1$
 $\Delta n = sem restricões$
(5.26)

A demonstração é simples:substituindo as funções nas integrais das eqs. 5.24 e 5.25 pelas autofunções dos átomos hidrogenõides:

$$\begin{cases} I_{x} \\ I_{y} \\ I_{z} \end{cases} = \operatorname{cste} \left. \iiint \hat{R}_{n\ell}^{*}(r) \hat{\Theta}_{\ell m}^{*}(\theta) \hat{S}_{m}^{*}(\theta) \begin{cases} r \operatorname{senB} \cos \theta \\ r \operatorname{senBsen} \theta \end{cases} \right.$$

$$R_{n^{+}\ell^{+}}(r)\Theta_{\ell^{+}m^{+}}(\theta)\phi_{m^{+}}(\theta)r^{2}$$
 sen8drd8d\$

e separando as integrais em r,θ e θ , procuramos encontrar as condições sobre os números quánticos n,ℓ,m,n',ℓ',m' para que as integrais sejam diferentes de zero:

A integral em r é, em geral, diferente de zero. Para analisar as integrais em 0, convém lembrar que as funções $\theta_{\ell m}(0)$ são iguais a uma constante vezes um polinômio associado de Legendre $P_{\ell m}(\cos 0)$, e que estes polinômios obedecem a relação (Apēndice 7):

$$(2\ell+1)\cos\theta P_{\ell m}(\cos\theta) = (\ell-m+1)P_{\ell+1,m}(\cos\theta) + (\ell+m)P_{\ell-1,m}(\cos\theta)$$

Consideremos por exemplo a integral em θ correspondente a componente I_2 :substitutindo $\theta_{\ell^1m^1}(\theta)$ pela sua expressão, e introduzindo a relação de recorrência anterior temos:

$$\int_{0}^{\pi} O_{\ell,m}^{\star}(\theta) \cos\theta \ \theta_{\ell^{+},m^{+}}(\theta) \sin\theta d\theta = A \int_{0}^{\pi} P_{\ell,m}(\cos\theta) P_{\ell^{+}+1,m^{+}}(\cos\theta) \sin\theta d\theta$$

$$+ B \int_{0}^{\pi} P_{\ell^{+},m}(\cos\theta) P_{\ell^{+}-1,m^{+}}(\cos\theta) \sin\theta d\theta$$

onde A e 8 são constantes. Das relações de ortonormalidade dos polinômios associados de Legendre vemos que as integrais acima são zero se L e diferente de (l'+1) ou de (l'-1), e se m ê deferente de m'. Assim, para que a parte em 0 da integral I, seja diferente de zero deve ser:

$$\Delta \ell = \ell' - \ell = \pm 1$$

$$\Delta m = m' - m = 0$$

Analisando da mesma maneira as outras integrais da eq. 5.27 e juntando todas as condições resultantes, acham-se as regras de seleção (5.26).

5.4 - O espectro dos atomos hidrogenoides

Para os atomos hidrogenôides a energia so depende do número quantico n e portanto todas as transições são permitidas. No espectro de absorção. à temperatura ambiente, porem, so aparecem as transições entre o nível fundamental e algum nível excitado, e não aquelas entre dois níveis excitados (ver Cap. III, Sec. 4). Assim, a intensidade de uma linha espectral depende, não số das autofunções Tinicial e Tfinal do sistema, mas também da tempe ratura e da distribuição das moleculas entre os diversos estados a essa temperatura.

REFERÊNCIAS

- 1 A.C. Wahl and U. Blukis, J. Chem. Educ. 45, 787 (1968); Atoms to Molecules (McGraw-Hill, New York, 1968).
- 2 W.T. Bordass e J.W. Linnett, J. Chem. Educ. 47, 672 (1970).
- 3 A. Streitweiser e P.H. Owens, Orbital and Electron Density Diagrams (Mac. Millan, New York, 1973).
- 4 Alguns dos programas de computador mais sofisticados existentes, para produzir perspectivas de superfícies, simples ou multiplas, definidas em qualquer um de varios sistemas de coordenadas (cartesianas, polares, elipticas, triangulares, etc...) são os de H.V. McIntosh, DEMI3 e PLOT, Departamento de Computación, Instituto Nacional de Energia Nuclear, Mexico, 1974.
- 5 G.H.Barrow, Introduction to Molecular Spectroscopy (McGraw-Hill, New York, 19621.
- 6 I.N. Levine, Quantum Chemistry (vol. II) (Allyn and Bacon, Boston, 1970).
- 7 Ver.por exemplo, M. Hanna, Quantum Mechanics in Chemistry (Benjamin, New York, 1969).

EXERCÍCIOS

- 1 a) Defina o conceito de orbital atómico.
 - b) Represente as funções radiais R_n,(r) para os estados 2p,3p,3d e 4f do atomo de hidrogenio.
 - c) Represente as funções angulares (em diagramas polares) para os orbitais $2s,2p_x \in 3d_{x^2-v^2}$.
- 2 Discuta o conceito de "nuvens de carga".
- 3 Represente as curvas de densidade de carga 0,1 e 0,2 para o estado 1s do atomo de hidrogenio.
- 4 Quantos nos têm as funções hidrogênicas? E as partes radiais? Discuta o significado dos nos numa função de onda.
- 5 Qual e degenerescencia do nivel de energia correspondente a n=4 e £=3? Oual o maximo valor de m?
- 6 Calcule o valor mais provavel de r para um eletron em um orbital ls do ion He+.
- 7 Qual ê a probabilidade de um elêtron, em um orbital ls, estar na região exterior a primeira orbita de Bohr?
- 8 Demonstre que os orbitais d_{21} e d_{22} não são ortogonais.
- 9 Represente a função de distribuição radial para o estado 3s do hidrogê-

$$v_{35} = \frac{1}{81} \cdot \frac{1}{\sqrt{3\pi}} (27 - 18r + 2r^2) e^{-\frac{r}{3}}$$

Explique porque, apesar de que o eletron não pode estar no núcleo, Ψ_{2e} è maxima em r=0.

10 - As autofunções para âtomos hidrogenõides correspondentes aos nume ros quanticos (2,1,1) e (2,1,-1) são as seguintes:

$$\Psi_{2,1,1} = N.r e^{\frac{-Zr}{2}} \operatorname{sen9} e^{\frac{1}{4}}$$

e

 $\Psi_{2,1,-1} = N.r e^{\frac{-Zr}{2}} \operatorname{sen9} e^{-\frac{1}{4}}$

$$\Psi_{2,1,-1} = N.r e^{\frac{-2r}{2}} \operatorname{sen}\theta e^{-i\phi}$$

Considere as autofunções para atomos hidrogenôides correspondentes aos números quânticos (2,1,1) e (2,1,-1). Estas funções são imaginârias. Combine-as de maneira de obter duas funções reais. Indique os

comumente dados à estas funções.

- 11 Mostre que para o âtomo de hidrogênio, a trensição 1s+2s não ê permit da. Mostre que a 1s+3p o é.
- 12 Desenhe um diagrama de níveis de energia com os diferentes valores m, para os estados ls.2s.3s.2p.3p.3d. Indique todas es transições pe mítidas.

CAPTTULO VI - MOMENTO ANGULAR

A teorie do momento angular em mecânica quântice é de grende importância tanto pelo número como pela variedade das suas consequências: da espectroscopia rotacional, cuje origem se encontra no momento angular das molêculas, consegue-se informação sobre dimensões e fôrmules de molêcules; das espectroscopias de ressonâncie magnética nuclear e de ressonâncie paramagnética eletrônica, baseedes na existêncie do momento engular de spin de elêtrons e núcleos, consegue-se informação sobre estrutura e configuração de molêcules; o momento anguler orbitel dos elétrons nos êtomos define a forma dos or bitais atômicos, os quais, por sua vez, determinam a orientação das ligações e a estereoquímica das molêcules.

De particular importâncie ê o momento angular de um sistema quando ele e uma constante de movimento, ou seja, quando ele se conserva, porque meste ceso serve pare classificar os niveis de energia do sistema.

Neste capitulo estuderemos os diversos momentos anguleres de ãtomos hidrogenoides e os seus efeitos sobre os espectros destes âtomos.

1 - DEFINIÇÃO CLÁSSICA DO MOMENTO ANGULAR

Em mecênica clássica o momento angular de um corpo pontual com releção a um ponto origem das coordenadas é, por definição, o produto vetoriel do vetor posição \vec{r} com o momento \hat{p} :

$$\hat{L} = \hat{r} \times \hat{p} \tag{6.1}$$

D momento angular ê um vetor Î com origem no centro da őrbita, perpendicular ao plano de őrbita e na direçêo indicade pele regra da mão direita (Fig.6.1) Sues componentes são:

$$L_{x} = yp_{x} - xp_{y}$$

$$L_{y} = xp_{x} - xp_{z}$$

$$L_{y} = xp_{y} - yp_{y}$$
(6.2)

e seu môdulo ê $\|L\| = \{L_x^{-2} + L_y^{-2} + L_z^{-2}\}$. As unidades de momento angular sêo:

$$cm \times g \frac{cm}{seq} = erg.seg$$

Fig. 6.1 - Momento angular clássico de um corpo que percorre uma órbita pla nar de raio r.

2 - OPERADORES DE MOMENTO ANGULAR: PROPRIEDADES |1.2.3|

Em mecanica quantica os operadores de momento enguler orbital são obti dos a partir das expressões classicas aplicando as regres do (exercício 10. Cap. III) e são

$$\tilde{L}_{X} = -i\pi\left(y\frac{\partial}{\partial z} - z\frac{\partial}{\partial y}\right) \qquad (5.3)$$

$$\tilde{L}_{y} = -i\pi\left(z\frac{\partial}{\partial x} - x\frac{\partial}{\partial z}\right)$$

$$\tilde{L}_{z} = -i\pi\left(x\frac{\partial}{\partial y} - y\frac{\partial}{\partial x}\right)$$

$$\tilde{L}^{z} = \tilde{L} \cdot \tilde{L} = \tilde{L}_{x}^{z} + \tilde{L}_{y}^{z} + \tilde{L}_{z}^{z}$$

(Em unidades atomicas, a constante π e igual a 1).

Para poder eplicar estes operadores sobre funções do tipo Y(r,8,0) e necessário transformá-los para coordenadas polares. Utilizendo es releções:

$$r^2 = x^2+y^2+z^2$$
 $\cos\theta = \frac{z}{(x^2+y^2+z^2)^{1/2}}$

$$tan \phi = \frac{y}{x}$$

e lembrendo que, como x,y e a são funções de r,0,0, as derivadas são:

$$\frac{\partial}{\partial x} = \frac{\partial r}{\partial x} \cdot \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\partial \theta}{\partial x} \cdot \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{\partial \phi}{\partial x} \cdot \frac{\partial}{\partial \phi}$$

e expressões anālogas pare $\frac{\partial}{\partial V}$ e $\frac{\partial}{\partial Z}$. Obtēm-se

$$\bar{L}_{\chi} = + i\pi(\text{sen}\phi \frac{\partial}{\partial \theta} + \text{cotecos}\phi \frac{\partial}{\partial \phi})$$

$$\bar{L}_{y} = - i\pi(\text{cos}\phi \frac{\partial}{\partial \theta} - \text{cotesen}\phi \frac{\partial}{\partial \phi})$$

$$\bar{L}_{+} = - i\pi \frac{\partial}{\partial \phi}$$

$$\vec{L}^2 = -i\pi^2 (\frac{1}{\sin \theta} \cdot \frac{3}{3\theta} \sin \theta \cdot \frac{3}{3\theta} + \frac{1}{\sin^2 \theta} \cdot \frac{3^2}{3\theta^2})$$

A dedução e muito parecida com a da transformação do operador Leplaciano de coordenadas cartesienas pare coordenadas polares, que é feita em detalhes no Apendice 5

 $\tilde{\mathbf{L}}$ importente notar que so se utiliza o operador $\tilde{\mathbf{L}}^2$ ou es componentes $\tilde{L}_{x},\tilde{L}_{y},\tilde{L}_{z}$ do momento anguler, mas nunca o operador \tilde{L} diretamente porque este e um operador associado e um vetor L e não a um esceler.

A condição para que um operador O represente uma constante de movimento de um sistema no sentido quantico e que obedeça e relação:

$$\bar{0} \hat{H} = \hat{H} \hat{0}$$
 (6.5)

(6.4)

onde $\hat{\mathbf{H}}$ $\tilde{\mathbf{e}}$ o Hamiltoniano totel do sistema; ou seje, que o comutedor de $\hat{\mathbf{0}}$ e $\hat{\mathbf{H}}$

$$\begin{bmatrix} \bar{0}, \bar{H} \end{bmatrix} = \bar{0} \hat{H} - \bar{H} \bar{0} = 0 \tag{6.6}$$

seja zero. Com efeito, e possível demonstrar que quando dois operadores comutam, existe um conjunto de funções que são autofunções dos dois operadores simultaneamente: desta maneira, se e função Y carecteriza o estado de um sis teme com energia E, isto e.

e se um operador O comute com H, enteo e mesma função Y satisfaz

ou seja, que para o estado Y, a propriedade caracterizada pelo operador Ö se mantêm constante, portanto é uma constante de movimento. A demonstração ê a seguinte:

$$\tilde{O}(\tilde{H}Y) = \tilde{O}(EY)$$
 $\tilde{\gamma} \tilde{\gamma}^{\tilde{\gamma}_{\perp}}$
Permutando $\tilde{O} \in \tilde{H}$:

$$\hat{H}(\vec{0}Y) = E(\vec{0}Y)$$

Então ($\overline{O}\Psi$) \widehat{e} uma autofunção de \widehat{H} correspondente ao mesmo autovalor \widehat{E} que Ψ : isto \widehat{e} possível (para estados não degenerados) so se $\widehat{O}Y$ difere de \overline{Y} por uma constante: assim:

(Em casos em que Y ē degenerada, ē sempre possīvel construir uma combinação de linear das autofunções correspondentes ao mesmo E tal que seja autofunção de Ō).

As regras de comutação entre os operadores do momento angular e das suas componentes podem ser deduzidas facilmente utilizando as expressões em conrdenadas cartesianas. São:

$$\begin{split} & \left[\tilde{L}_{x}, \tilde{L}_{y} \right] = i \pi \, \tilde{L}_{z} \\ & \left[\tilde{L}_{y}, \tilde{L}_{z} \right] = i \pi \, \tilde{L}_{x} \\ & \left[\tilde{L}_{z}, \tilde{L}_{x} \right] = i \pi \, \tilde{L}_{y} \\ & \left[\tilde{L}_{z}, \tilde{L}_{x} \right] = \left[\tilde{L}^{z}, \tilde{L}_{y} \right] = \left[\tilde{L}^{z}, \tilde{L}_{z} \right] = 0 \end{split} \tag{6.7}$$

ou seja, que \vec{t}^2 comuta com qualquer uma das suas componentes, mas elas $\$ não comutam entre si.

As propriedades de comutação entre os operadores do momento angular opbital e o Hamiltoniano dependem do sistema e devem ser determinadas para cada problema: frequentemente \hat{L}^z e \hat{L}_z comutam com \hat{R}^i e nesses casos o modulo do momento angular e e componente sobre o eixo z do momento angular são constantes de movimento.

3 - AUTOFUNCCES E AUTOVALORES DO MOMENTO ANGULAR

Qual o momento angular de um elêtron de um âtomo hidrogenôide cuja função de onda é $\forall_{n\ell_m}(r,\theta,\phi)$? Se $\forall_{n\ell_m}(r,\theta,\phi)$ corresponde â um estado puro de momento angular, a função $\forall_{n\ell_m}$ é autofunção do operador \hat{L}^2 :

Consideremos, por exemplo, a função Y218:

$$\begin{split} \widehat{L}^2 v_{210} &= - \pi^2 \left(\frac{1}{\text{Sen} \partial} \, \frac{\partial}{\partial \theta} \, \text{sen} \partial \, \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{1}{\text{sen}^2 \partial} \, \frac{\partial}{\partial \phi^2} \right) \, \left[\text{N.R}_{21}(r) \cos \theta \right] = \\ &= + \, \text{N.R}_{21} \, \pi^2 \left[\frac{1}{\text{Sen} \partial} \, \frac{\partial}{\partial \theta} \, \text{sen}^2 \theta \right] \, = 2 \pi^2 \text{N.R}_{21} \cos \theta \, = 2 \pi^2 v_{210} \end{split}$$

Assim, o quadrado do momento angular de um elétron no estado $V_{2.10}$ de um âtomo hidrogenôide ê $2\pi^2$ e o momento angular ê $\pi r/2$. Analogamente, a projeção do momento angular no eixo z de um elétron no estado $V_{2.10}$ ê obtida fazendo:

$$\vec{L}_{2}V_{210} = -i\pi \frac{\partial}{\partial \phi}(N.R_{21}(r)\cos\theta) = 0$$

portanto a projeção do momento angular no eixo z $\bar{\rm e}$ 0. Em geral, $\bar{\rm e}$ possível demonstrar que as funções $\Psi_{\rm n,\ell m}$ dos átomos hidrogenôides obedecem as relacões:

$$\bar{L}^2 \Psi_{n\ell m} = \ell(\ell+1) h^2 \Psi_{n\ell m} \tag{6.8}$$

e

$$\hat{L}_{z} Y_{n \ell m} = m t Y_{n \ell m} \tag{6.9}$$

As funções $\frac{2}{\ell_1} \frac{\ell_2}{\ell_m}$, são simultaneamente autofunções de \hat{H}, \hat{L}^2 e \hat{L}_2 com autovalores $-\frac{2}{2n^2} \left(\frac{e^2}{4n^2}\right)$, $\ell(\ell+1)h^2$ e min, respectivamente. Outra maneira de exprimi-lo é dizer que as funções $\Psi_{n\ell m}$ correspondem a estados puros de energia, momento angular e projeção de momento angular no eixo 2. Outra maneira ainda, seria dizer que, mesmo fazendo um número grande de medições de energia, momento angular, e projeção do momento angular para um conjunto de âtomos no estado $\Psi_{n\ell m}$, Δ_3 obterão sempre os valores $-\frac{2}{2n^2}(\frac{e^2}{4e})$, $\ell^2(\ell+1)$ n e mit respectivamente. A energia, o momento angular e a sua projeção são então, constantes de movimento; para demonstrar que os operadores \hat{L}^2 e \hat{L}_2 correspondem a proprieda-

$$\hat{H} = -\frac{\hbar^2}{2\mu} \left[\frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} \left(r^2 \frac{\partial}{\partial r} \right) + \frac{1}{r^2 \sin\theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \left(\sin\theta \frac{\partial}{\partial \theta} \right) + \frac{1}{r^2 \sin^2\theta} \frac{\partial^2}{\partial \phi^2} \right] - \frac{Ze^2}{r}$$

е

$$\tilde{L}_z = -i\pi \frac{9}{34}$$

and a straight of the first of the straight of

$$\widehat{\mathcal{H}} = \widehat{L}_2 = +\frac{1}{2u} \ln^2 \left\{ \left[\frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} (r^2 \frac{\partial}{\partial r}) + \frac{1}{r^2 sen\theta} \frac{\partial}{\partial \theta} sen\theta \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{Ze^2}{r} \right] \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{1}{r^2 sen^2 \theta} \frac{\partial^2}{\partial \theta^4} \right\}$$

6

$$\tilde{L}_{z} = \tilde{R} = \frac{1}{2\mu} \operatorname{fr}^{3} \left\{ \frac{\partial}{\partial \phi} \left[\frac{1}{r^{2}} \frac{\partial}{\partial r} \left(r^{2} \frac{\partial}{\partial r} \right) + \frac{1}{r^{2} \operatorname{Sen} \delta} \frac{\partial}{\partial \theta} \operatorname{Sen} \theta \right. \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{Z e^{2}}{r} \right\} + \frac{1}{r^{2} \operatorname{Sen}^{2} \delta} \frac{\partial^{2}}{\partial \phi^{3}}$$

Como $\frac{\partial}{\partial \phi}$ $\frac{\partial}{\partial r}$ = $\frac{\partial}{\partial r}$ $\frac{\partial}{\partial \phi}$ e $\frac{\partial}{\partial \phi}$ e $\frac{\partial}{\partial \phi}$ = $\frac{\partial}{\partial \theta}$ = $\frac{\partial}{\partial \phi}$, as duas equações anteriores são iguais e

$$\left[\widehat{H}_*\widehat{L}_{\mathbf{z}}\right] = \widehat{H} \; \widehat{L}_{\mathbf{z}} - \widehat{L}_{\mathbf{z}} \; \widehat{H} = 0$$

Devido a importância dos conceitos mencionados nesta secção, estes estão resumidos à continuação:

Se $[\hat{0}, \hat{H}] = 0$, existe $\{Y\}$ tal que

A constante o ĉ uma constante de movimento. T corresponde a um estado puro de Õ. O resultado de qualquer medição da propriedade caracterizada por Õ para o sistema cuja função de onda $\tilde{\epsilon}$ T $\tilde{\epsilon}$ O.

Das eqs. 6.8 e 6.9 ve-se que os números quanticos ℓ e m se encontram diretamente associados ao momento angular e a sua projecão, respectiyamente.

£ importante destacar que se Y não corresponde a um estado de um opera dor $\hat{0}_{\star}$ serã:

Öv ≠ nümern Y

 \bar{E} o caso, por exemplo, de \bar{L}_y e \bar{L}_y com as funções $v_{n\ell m}$. As funções $v_{n\ell m}$ não correspondem \bar{a} estados puros com respeito as projeções no momento angular nos eixos x e y (exceto quando i=0). Un número grande de medições d \bar{a} uma serie de valores diferentes, cujo valor $m\bar{e}dio$ pode ser calculado através da foreur la:

$$<\hat{L}_{\chi}> a \frac{\int_{\gamma_{n\ell m}}^{\bullet} \hat{L}_{\chi} \Psi_{n\ell m} d\tau}{\int_{\gamma_{n\ell m}}^{\bullet} \Psi_{n\ell m} d\tau}$$

As funções $\overline{v}_{n\ell m}$ são autofunções dos operadores \widehat{L}^2 e \widehat{L}_2 mas, na realida de, a parte em r destas funções se comporta como uma constante em relação aos operadores acima: as verdadeiras autofunções de momento angular são os harmônicos esféricos $Y_{\ell m}(\theta,\phi)$ introduzidos na Cap. IV (eq. 4.61), que são também as autofunções do rotor rígido; com efeito, o operador \widehat{L}^2 para um elêtron ê dado pela eq. 6.4 que ê idêntica, a menos de uma constante, ã expressão para o Hamiltoniano do rotor rígido dada m_e eq. 4.56.

4 - EFEITO DE UN CAMPO MAGNÉTICO [4,5,6]

O dipolo magnético de uma espira que envolve a área. A e na qual circula uma corrente de intensidade I e

Por analogia, uma carga q que percorre uma orbita circular de raio r com velocidade linear v. tem classicamente, un momento dipolar magnêtico:

onde a constante c $\hat{\mathbf{e}}$ introduzida para exprimir a intensidade da corrente no sistema gaussiano. Mas:

$$L = mvr = m(\frac{2\pi r}{t})r = \frac{2\pi mr^2}{t}$$

Assim:

$$\mu = \frac{q}{2mc} L = \gamma L$$

onde y e o fator magnetogírico. Vetorialmente:

Na presença de um campo magnético \mathring{B} , o momento dipolar magnético associado \mathring{a} carga q interage com o campo produzindo uma modificação na energía da partícula (Fig. 6.2):

$$\begin{split} \Delta E &= - \stackrel{\leftarrow}{\mu}_{\text{mag}}, \stackrel{\leftarrow}{B} \\ &= - \gamma \stackrel{\leftarrow}{L}, \stackrel{\rightarrow}{B} \\ &= - \gamma \left[L_X B_X \circ L_Y B_Y \circ L_Z B_Z \right] \end{split}$$



Fig. 6.2 - Dipolo magnético de uma carga que percorre uma órbita elroular num campo magnético.

Escolhendo arbitrariamente a direção do campo como sando a direção z, as componentes \mathbf{B}_{χ} e \mathbf{B}_{χ} são nulas e

A dedução anterior é inteiramente classica. Em mecânica quántica a interação ΔE_{maq} deve ser escrita em forma de um operador:

e a interação pode ser calculada, em primeira aproximação, como o valor médio deste operador (< $\Delta \tilde{E}_{mag}$ > \tilde{e} a correção de primeira ordem na teoria de

perturbações para o operador $\tilde{\Delta E}_{m \pm g}$: ver Apēndice 10). Para um elêtron num estado caracterizado por uma autofunção $v_{n \ell m}$ normalizada:

e, como γ é negativo:

$$<\Delta \bar{\xi}_{mag}> = \gamma B_z \bigg | \gamma^*_{n\ell m} (\bar{\xi}_z \gamma_{n\ell m}) \, d\tau = m m \gamma B_z$$

Para o eletron o produto yn e o magneton de Bohr:

$$u_B = \frac{e \, \pi}{2mc} = 9.2732 \, \text{X} \, 10^{-21} \text{erg gauss}^{-1}$$

ou, em unidades atomicas,

$$u_{\rm B} = 2.1272 \times 10^{-12} \text{ hartrees gauss}^{-1}$$
.

Finalmente:

$$<\Delta \tilde{E}_{mag}>=\mu_{B}B_{z}^{m}$$
 (6.11)

Esta equação têm uma implicação peculiar: ê como se o dipolo magnético so pudesse estar orientado de maneira a que sua projeção no eixo z tivesse determinados valores. No caso, por exemplo, do eletron do âtomo estar num nivel p, o momento angular seria $\sqrt{2}$ m mas o vetor \hat{L} só poderia estar orientado de maneira que a sua projeção sobre o eixo z fosse $-\pi$, 0, ou π , ou seja, que o āngulo 0 (Fig. 6.2) fosse de 135°, 90° ou 45°. Analogamente, para um nivel d, o momento angular seria $\sqrt{6}$ π e as projeções -2π , $-\pi$, 0, π a 2π . Este fenômeno puramente quántico se denomina quantificação espacial e está ilustrado na Fig. 6.3.

 $\begin{array}{c} \text{$\tilde{E}$ interessante notar que em nenhum dos casos o vetor momento} & angular pode estar na direção do eixo z: se assim fosse, o movimento eletrônico se realizaria num plano perpendicular a zo qual violaria o princípio de incertea. A quantificação espactal não deve portanto ser interpretada classicamente: \tilde{e} uma consequência do modelo usado ao se querer aplicar os conceitos classicos de ôrbita, momento angular, etc., a partículas elementares. A existência do fenômeno pode porêm ser facilmente demonstrada experimental-mente, pois um campo magnético provoca o desdobramento de níveis de acordo com o valor de m (eq. 6.11). Por exemplo, para um atomo de hidrogênio no nível $2p$, $E_2 = -\frac{1}{8}$ hartrees, os níveis de energia em um campo magnético a. $$$$

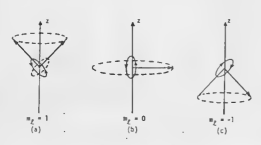


Fig. 6.3 - Quantificação espacial do momento angular. de intensidade B são, em hartreas:

$$E(2p^{0}) = -\frac{1}{8}$$

$$E(2p^1) = -\frac{1}{8} + \mu_B B$$

$$E(2p^{-1}) = -\frac{1}{2} - \mu_B B$$

anquanto qua para o nival ls não ha modificeção:

$$E(1s) = -\frac{1}{2}$$

Como as regras da salação são $\Delta \mathcal{E} = 21$, a linha únice corraspondante a trensição ls ~ 2p sa desdobra am trás ne presença de um campo magnético (na realidada dava ainda sar considerado o efeito do spin este seré introduzido na sacção saguinta). O diagrama da níveis e o espectro esperado pera a transição ls ~ 2p do hidroañolo astão rapresantados na Fig. 6.4.

.. 5 - EVIDÊNCIA EM FAVOR DO SPIN ELETRÔNICO [6.7]

Quando as linhes do triplete ls + 2p do étomo de hidrogânio am um campo magnático (Fig. 6.4) são analisadas com aparelho de alta resolução, observa-sa qua elas se encontram ainda subdivididas. Isto indice que a expressão

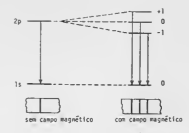


Fig. 6.4 - Transições 1s + 2p no átomo de hidrocenio.

pare o desdobremento dos nívais da enargia astá incompleta. Observações de enálogas irregularidades nos aspactros de átomos multieletrônicos (o doblete O do sódio, por exemplo), sugeriram e Goudomit a Uhlanback que o alátron pos suí um momento magnético intrinseco independente do seu movimento orbital.

Em 1921, Stern e Gerlach se propusarem medir o momento magnético de ātomos. O aparelho que u°ilizaram é o seguinte (Fig. 6.5): um feixe de ātomos de Ag, obtido por evaporeção em um forno etravesse o espeço evacuado entra os polos da um alatroimā, sando na saída depositado sobre uma lâmina da vidro. O campo magnético no eixo z fez com que os atomos ganhem uma anarqia

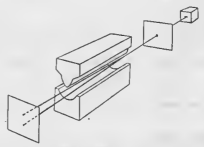


Fig. 6.5 - Esquema do aparelho de Stern a Gerlach.

potencial adicional

$$\Delta E_{\text{mag}} = - (\mu_{\text{mag}})_z B$$

onde $(\nu_{mag})_z$ é a componente do momento magnético na direção z. A força que atua sobre o atomo na direção z é:

$$F_{mag} = \frac{d(\Delta E_{mag})}{dz}$$

Como $(\nu_{mag})_z$ não depende de z.

$$F_{\text{mag}} = -(\mu_{\text{mag}})_z \frac{dB}{dz} \tag{6.12}$$

Assim, para que os átomos sejam defletidos pelo campo magnético, é condição necessária que B dependa de z.

Na Fig. 6.6 representamos as linhas de força do campo magnético para imas de diversas formas. Observamos que se os polos do ima são planos e paralelos (Fig. 6.6a) o campo é homogênio, ou seja as linhas são paralelas en-

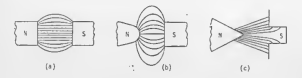


Fig. 6.6 - Campos magnéticos homogêneos e inhomogêneos.

tre si e ao eixo z (exceto perto das extremidades), e igualmente espaceadas: assim B $\tilde{\rm e}$ independente de z. Se os polos têm a forma indicada nas Fig. 6.6b e 6.6c por exemplo, o campo depende de z e o $\tilde{\rm a}$ tomo $\tilde{\rm e}$ defletido, sendo que a magnitude da deflexão depende de $(\nu_{\rm man})_2$.

Utilizando um imá nas formas (b) ou (c) para o aparelho de Stern e Gerlach, e considerando que os dipolos magnéticos estão orientados ao acaso, de verá se obter uma distribuição homogênea na lâmina coletora. Entretanto, o resultado da experiência é totalmente diferente do esperado. Em vez da distribuição homogênea, obtêm-se duas manchas bem separadas, de igual intensida de, e simetricamente localizadas com relação ao eixo y, uma na direção de z

positivo, outra na direção do a regativo, como se houvesse apenas dois valores possíveis da componente do nomento dipolar magnêtico no eixo z.

Stern e Gerlach Laizuiaram, a partir da geometria do aparelho, do gradiente do campo magnético e do desvio dos atomos de Ag, uma projeção do momento dipolar magnético

$$\mu_z = (1 \pm 0.1) \mu_R$$

Na época [7], já se tinha evidência espectroscópica de que os átomos de Ag no estado fundamental correspondiam a um estado s(¿=0), de modo que o momento dipolar magnético não podía ser devido a um momento angular orbital. Pos tularam então a existência de um momento angular intrînacco elitrônico, ou spic, s, tal que:

Utilizando a teoria de Sommerfeld-Landē, chegaram a conclusão de que o spin eletrônico deveria valer: $\frac{1}{2}$, e consequentemente g=2. Esta explicação, anterior a mecânica quantica, se adapta perfeitamente aos resultados. O spin será utilizado na sec. 7 para explicar os espectros atômicos en um campo magnético.

6 - POSTULADOS DO SPIN ELETRÔNICO

O momento angular de spin não possui análogo clássico e não pode, con sequentemente, ser obtido por simples aplicação das regras do Postulado II a expressões clássicas, como foi feito para o momento angular na sec. 2 deste capítulo. Pode porêm ser imaginado como devido a uma rotação do elétron em relação à um eixo que passa pelo seu próprio centro em forma análoga ao movimento da terra sobre si mesma [8].

Uma maneira de introduzir os operadores de spin e atraves de tres postulados, fazendo uma analogía entre o momento angular de spin e o momento angular orbital; estes postulados serão numerados Y, YI e YII em continuação aos postulados introduzidos no Cap. III;

POSTULADO V

O eletron se comporta como se tivesse um momento dipolar magnético

$$\dot{\mu}_{S} = -g \mu_{B} \dot{S}$$
 (6.13)

POSTULADO VI

Os operadores de momento angular de spin $\bar{S}_x, \bar{S}_y, \bar{S}_z$ são inteiramente análogos aos de momento angular orbital e satisfazem as mesmas regras de comutação (eq. 6.7). Assim:

$$\begin{split} & \left[\hat{S}_{X}, \hat{S}_{y} \right] = i \text{tr} \hat{S}_{Z} \\ & \left[\hat{S}_{y}, \hat{S}_{z} \right] = i \text{tr} \hat{S}_{X} \\ & \left[\hat{S}_{z}, \hat{S}_{x} \right] = i \text{tr} \hat{S}_{y} \\ & \left[\hat{S}^{2}, \hat{S}_{x} \right] = \left[\hat{S}^{2}, \hat{S}_{y} \right] = \left[\hat{S}^{2}, \hat{S}_{z} \right] = 0 \end{split} \tag{6.14}$$

POSTULADO VII

As autofunções de spin dependem das coordenadas de spin, que chamaremos genericamente de ξ . Para um elêtron, hã duas funções $\alpha(\xi)$ e $\beta(\xi)$, que são soluções das equações:

$$\tilde{S}^{2} \begin{cases} \alpha = \frac{1}{2} (\frac{1}{2} + 1) \pi^{2} \\ \beta \end{cases}$$
 (6.15)

$$\tilde{S}_{2}\alpha = \frac{1}{2}\pi\alpha$$
 (6.16)
 $\tilde{S}_{2}\beta = -\frac{1}{2}\pi\beta$

$$\Psi_{n\ell ms}(r,\theta,\phi,\xi) = \Psi_{n\ell m}(r,\theta,\phi) \begin{cases} \alpha(\xi) \\ \beta(\xi) \end{cases}$$

ë caracterizada pelos números quanticos n.l.m e m_s e se denomina apin-onbilal. E habitual denominar os spin-orbitais pelos símbolos: 152,158,201,

indicando simultaneament: o orbital e a função de spin.

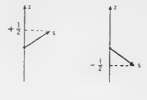


Fig. 6.7 - Momento angular de spin

7 - CRIGEM E CÁLCULO DOS DESDOBRAMENTOS DE LINHAS: TEORÍA DE PERTURBAÇÕES

7.1 - Interações Magnéticas

Os momentos angulares orbital \hat{L} e de spin \hat{S} de um elêtron dão origem a dois momentos magnéticos os quais podem interagir separadamente com um cam po magnético externo, ou entre si. Assim, são três os efeitos importantes \bar{a} considerar, devidos \bar{a} \bar{L} e \bar{S} :

(1) interação do dipolo magnético originado pelo momento angular \hat{L} , com um campo magnético externo \hat{B} :

$$\Delta E_1 = \gamma \vec{L} \cdot \vec{B} \tag{6.16}$$

(2) interação do dipolo magnético originado pelo spin S, com um. campo magnético externo B:

$$\Delta E_{2} = g_{Y} \hat{S}.\hat{B} \qquad (6.17)$$

A combinação dos efeitos (1) e (2) se denomina efeito Zeeman.

(3) interação do dipolo de movimento orbital com o dipolo de spin, ou acoptamento apun-orbita, responsável pela estrutura (ina dos espectros (9):

$$\Delta E_0 = A(r)\hat{L}.\hat{S} \tag{6.18}$$

onde

$$A(r) = \frac{9e^2Z}{4u^2c^2} \cdot \frac{1}{r^3}$$

As expressões clâssicas $\Delta E_1, \Delta E_2$ e ΔE_0 acina poden ser escritas em forma quântica aplicando as regras do Postulado II:

$$\begin{split} &\widehat{\Delta E}_1 = \gamma \left[B_X \widehat{L}_X + B_Y \widehat{L}_Y + B_Z \widehat{L}_Z \right] \\ &\widehat{\Delta E}_2 = g \gamma \left[B_X \widehat{S}_X + B_Y \widehat{S}_Y + B_Z \widehat{S}_Z \right] \\ &\widehat{\Delta E}_1 = A \widehat{L} . \widehat{S} = A \left[\widehat{L}_X \widehat{S}_X + \widehat{L}_Y \widehat{S}_Y + \widehat{L}_Z \widehat{S}_Z \right] \end{split} \tag{6.19}$$

Se o campo magnêtico se considera orientado na direção z, $\hat{L}\hat{E}_1$ e $\hat{\Delta}\hat{E}_2$ se reduzem no ûltimo termo somente. O Hamiltoniano geral eletrônico para um \hat{a} tomo hidrogenoide pode então ser escrito como

$$\hat{H} = -\frac{\hbar^2}{2\mu} \nabla^2 (r, \theta, \phi) - \frac{Ze^2}{r} + \hat{\Delta E}_1 + \hat{\Delta E}_2 + \hat{\Delta E}_6$$
 (6.20)

Como a contribuição dos novos termos é geralmente muito pequena em relação à energia total (o que será verificado na sec. 7.3), as autofunções e os autovalores de \hat{H} podem ser convenientemente achados utilizando a teoria de perturbações.

7.2 - A Teoria de Perturbações

A teoria de perturbações $\hat{\mathbf{e}}$ particularmente $\hat{\mathbf{u}}$ til na resolução de problemas que são muito parecidos com algum problema que possue solução exata. Nes tes casos, o Hamiltoniano \hat{H} $\hat{\mathbf{e}}$ escrito como

$$\hat{H} = \hat{H}^0 + \hat{H}^1 \tag{6.21}$$

onde \hat{H}^{0} $\hat{\mathbf{e}}$ o Hamiltoniano do problema cuja solução $\hat{\mathbf{e}}$ conhecida:

$$\widehat{H}^{0}\Psi_{i}^{0} = E_{i}^{0}\Psi_{i}^{0} \tag{6.22}$$

e $\hat{\mathcal{H}}'$ ê considerado como uma perturbação. A função de onda \mathbf{Y}_i do nível i ex-

pande-se como

$$r_i = \psi_i^0 + \psi_i^{(1)} + \psi_i^{(2)} + \dots$$

onde $v_1^{(1)}$ ê a correção de prumeira ordem à função de onda, $v_1^{(2)}$ ê a de segum da ordem, etc. Analogamente a energia do nivel ê expandida como

$$E_i = E_i^0 + E_i^{(1)} + E_i^{(2)} + \dots$$

Demonstra-se (Apendice 10) que

$$\hat{\tau}_{i} = \hat{\gamma}_{i}^{0} + \sum_{k \neq i} \frac{H^{2}_{ki}}{E_{i}^{0} - E_{k}^{0}} \hat{\tau}_{i}^{0} + \dots \text{ outras correções menores}$$
 (6.23)

onde

$$E_{\frac{1}{4}} = E_{\frac{1}{4}}^0 + H_{\frac{1}{4}}^1 + \sum_{\substack{k \neq j \\ k \neq j}} \frac{(H_{\frac{1}{4},\frac{1}{4}})^2}{E_{\frac{1}{4}}^0 - E_{\frac{1}{4}}^0} + \dots$$
 outras correções menores (6.24)

Em geral \hat{e} sufficiente calcular a correção de ordem um \hat{a} função de onda e as de ordem um e dois \hat{a} energia.

7.3 - Calculo do desdobramento de linhas

O Hamiltoniano da eq. 6.20 é convenientemente separado em

$$\widehat{H}^{0} = -\frac{\pi^{2}}{2\mu} \nabla^{2}(\mathbf{r}, \theta, \phi) - \frac{Z}{r}$$
 (6.25)

е

$$\widehat{H}' = \widehat{\Delta E}_1 + \widehat{\Delta E}_2 + \widehat{\Delta E}_1 \tag{6.26}$$

As soluções do $\hat{\mathbf{H}}^0$ são as funções hidrogenoides $\mathbf{Y}_{n\ell m_S}$ que estudamos no capīt<u>u</u> lo anterior correspondentes aos níveis de energia

$$E_{n} = -\frac{1}{2n^{2}} \cdot \frac{e^{2}}{a_{0}}$$

Numa primeira aproximação calcularemos apenas as correções de ordem um

energía: estas são diretamente os valores mêdios dos operadores $\Delta \hat{E}_{\dagger}$ em relación a função de onda $v_{n Z mm_c}$ do sistema.

Para calcular < AE1 >:

$$< \Delta \hat{E}_1 > = \int \Psi_{n \ell mm_s} (\gamma B \hat{L}_z) \Psi_{n \ell mm_s} d\tau$$

não é necessário escrever detalhadamente a função Ynémme. Basta lembrar que

e que consequentemente:

$$< \Delta E_1 > = \mu_R B n$$
 (6.27)

Analogamente:

$$<\Delta \tilde{E}_{2}> = \int \psi_{n \ell mm_{g}}^{*} (g_{Y} B\tilde{S}_{z}) \psi_{n \ell mm_{g}} d\tau$$

ou seja.

$$\langle \Delta E_2 \rangle = g \mu_B B m_s$$
 (6.28)

O câlculo de < $\Delta \hat{E}_1$ > ê um pouco mais complicado. Em vez de aplicar diretamente o operador $\hat{L}.\hat{S}$, ê conveniente escrevê-lo em têrmos dos operador res \hat{L}^2 , \hat{S}^2 e \hat{J}^2 . O operador \hat{J}^2 corresponde ao momento angular total \hat{J} , definido como a soma vetorial dos momentos angulares orbitais e de spin:

$$\vec{J} = \vec{I} + \vec{S}$$
 (6.29)

Ele comuta com o Hamiltoniano, e também com $\hat{\mathbb{L}}^2$ e $\hat{\mathbb{S}}^2$, de modo que um estado atômico pode ser representado por funções que são autofunções de $\hat{H},\hat{\mathbb{L}}^2,\hat{\mathbb{S}}^2$ e, simultaneamente, de $\hat{\mathfrak{J}}^2$:

$$\hat{J}^2 \Psi_{nfei} = j(j+1)\pi^2 \Psi_{nfei}$$
 (6.30)

(ver sec. 3 deste capítulo). Os possíveis valores do número quântico j são:

$$l + s, l + s - 1, \dots, |l - s|$$
 (6.31)

Temos:

$$\hat{J}.\hat{J} = (\hat{L}+\hat{S})(\hat{L}+\hat{S}) = \hat{L}\hat{L} + \hat{S}\hat{S} + \hat{L}.\hat{S} + \hat{S}.\hat{L}$$

ou, como Î e Ŝ comutant.

$$\hat{J}^2 = \hat{L}^2 + \hat{S}^2 + 2\hat{L}.\hat{S}$$

.

$$\hat{L}.\hat{S} = \frac{1}{2}(\hat{J}^2 - \hat{L}^2 - \hat{S}^2)$$
 (6.32)

Assim:

$$\langle \tilde{\Sigma}_{1} \rangle = \int_{\mathbb{T}_{n} \ell_{1} \leq j} (A(r)\tilde{L}, \tilde{S}) \mathbb{Y}_{n \ell_{1} \leq j} d\tau$$

$$= \frac{g \pi^{1} \ell}{4 \omega^{2} \epsilon^{2}} \cdot \frac{1}{\epsilon} \left[j(j+1) - \ell(\ell+1) - s(s, 1) \right] \pi^{2} \int_{\mathbb{T}_{n} \ell_{1} \leq j} \frac{1}{r^{3}} \mathbb{Y}_{n \ell_{2} \leq j} d\tau$$
(6.33)

O valor médio do operador $\frac{1}{r^3}$ para funções hidrogênicas depende apenas dos números quânticos n e ℓ :

$$<\frac{1}{r^3}> = \int \overline{y}_{n\ell Sj} \frac{1}{r^2} y_{n\ell Sj} d\tau = \frac{Z^3}{a_0^2 n^2 [\ell(\ell+\frac{1}{2})(\ell+1)]}$$
 (6.34)

onde ao ê o raio de Bohr. Esta expressão não ê valida para l=0. Substituindo a eq. 6.34 na eq. 6.33 temps:

$$< \Delta E_1 > \frac{1}{2} \frac{g^2 e^2 n^2}{8\mu^2 c^2 a_0^2} \frac{\left[\frac{1}{2} (j+1) - \frac{1}{2} (\ell+1) - \frac{1}{2} (s+1) \right]}{n^2 \ell (\ell + \frac{1}{2}) (\ell+1)}$$

$$= \frac{g^2 e^2}{8} \cdot \frac{n^4}{e^2 \mu^2 a_0^4} \cdot \frac{\left[\frac{1}{2} (j+1) - \frac{1}{2} (\ell+1) - \frac{1}{2} (s+1) \right]}{n^2 \ell (\ell + \frac{1}{2}) (\ell+1)}$$

onde

$$\alpha = \frac{e^2}{\pi c} = \frac{1}{137,0360Z} \tag{6.35}$$

ê uma constante universal, chamada constante de estrutura fina. Lémbrando que $a_1=\frac{\hbar^2}{(a^2)}$ temos finalmente

$$<\Delta E_2> = \frac{qZ^*\alpha^2}{8} \frac{[j(j+1)-\ell(\ell+1)-s(s+1)]}{n^2\ell(\ell+\frac{1}{2})(\ell+1)} (\frac{e^2}{a_0})$$
 (6.36)

Para £-0, tanto o numerador como o denominador se anulam e a expressão 6.36 não é válida. Neste caso porêm o acoplamento spin-orbita é automaticamente zero.

A expressão geral para a energia eletrônica do átomo de hidrogênio num estado caracterizado pelos números quanticos n.t.s é j ē:

$$\mathcal{E}_{\text{nLSJ}} = -\frac{1}{2n^2} \left(\frac{e^2}{a_0} \right) + \nu_{\text{B}} 8(\pi + g \pi_{\text{S}}) + \frac{gZ^4 \alpha^2}{8} \frac{\left[\int (j+1) - \xi(\xi+1) - s(s+1) \right]}{n^3 \xi(\xi + \frac{1}{2})(\xi+1)} \left(\frac{e^2}{a_0} \right)$$
(6.37)

Se a energia for exprimida em unidades atōmicas, $\frac{e^2}{a_0} \approx 1$ hartree e $\mu_B \approx 2.1272$ X 10^{-11} hartree/gauss.

1 - O ESPECTRO DO ATOMO DE HIDROGÊNIO

Como aplicação da eq. 6.37 \tilde{e} interessante analisar os níveis de energia, as transições e o espectro correspondentes aos estados ls e 2p do átomo de hidrogênio, com e sem campo magnético aplicado. Tomando valores aproxima dos para $g_{\mu\nu}g_{\mu}$ e α^2 e considerando o efeito de um campo relativamente fraco. $8 = 5 \times 10^3$ gauss, temos:

$$E_{\text{nlsj}} = \frac{1}{2n^2} + 10^{-1} \left(m + 2m_{\text{S}} \right) + 1.2 \times 10^{-5} \frac{j \{j+1\} - \ell(\ell+1) - s(s+1)}{n^1 \ell(\ell + \frac{1}{2}) (\ell+1)}$$
 (6.38)

em unidades atómicas. Notamos que o efeito do acoplamento spin-órbita é aproximadamente 10⁻⁵ vezes menor que a energia do nível, e que o efeito de um campo magnético externo pode ser maior ou menor que o spin-órbita, dependendo da intensidade do campo.

Tentemos traçar o diagrama de energias para os níveis ls e 2p do hidro genio, caracterizados pelo números quânticos $(n=1, \ell=0, s=\frac{1}{2})$ e $(n=2, \ell=1, s=\frac{1}{2})$ respectivamente. Se considerarmos apenas o primeiro termo da eq. 6.38, a energia só depende do número quântico n, e temos dois níveis, corres pondentes a n=1 e n=2 (Fig. 6.8a). Introduzindo o efeito spin-órbita, apare ce a diferenciação na configuração 2p, entre os níveis caracterizados pelos possíveis valores do número quântico i:

$$j = \frac{3}{2}, \frac{1}{2}$$

Finalmente, na presença de um campo magnético os níveis se desdobram novamente. Analisemos primeiro o efeito de um campo relativamente fraco para o qual o efeito spin-ôrbita seja mais importante que o do campo externo. Então as interações dos dipolos magnéticos $\vec{\mu}$ e $\vec{\psi}_e$ com o campo magnético são

mais fracas que as los vetires L e S entre sí. Imaginamos que os vetores L e S se acoplam piumotha (lara formar o vetor de momento angular total Ĵ, o qual dã origem a um dipola natmético

$$\vec{u}_1 = \gamma \vec{J}$$

capaz de interagir com o campo B. A energia de interação ē:

e, para um campo B na direção z o valor medio é:

$$<\Delta E_{\bullet}>=\nu_{B}^{Brg}j$$
 (6.39)

Assim, a eq. $6.38~\text{para}~\text{B} = 5~\text{X}~10^{-3}~\text{gauss}$ deveria ser escrita na forma seguinte:

$$E_{n\ell s,j} = -\frac{1}{2n^2} + 1.2 \times 10^{-8} \frac{\left[j(j+1) - \ell(\ell+1) + s(s+1)\right]}{n^5 \ell(\ell+\frac{1}{2})(\ell+1)} + 10^{-9} m_j \quad (6.40)$$

O diagrama completo de níveis para campo médio está representado na Fig. 6.8: os espaçamentos não estão em escala.

As possíveis transições obedecem as regras de seleção:

$$\Delta \ell = \pm 1$$
 $\Delta j = 0,\pm 1$ e $\Delta m_s = 0,\pm 1$

e estão indicadas na Fig. 6.8. É interessante notar que certas transições da Fig. 6.8c correspondem à diferenças de energia iguais entre si;hã somente seis linhas no espectro correspondente.

Quando o campo magnético é muito forte, o acoplamento entre L e S é me nos importante do que os acoplamentos entre L e o campo, e S e o campo. A energia é novamente caracterizada pelos números quânticos n, m a m... Temos

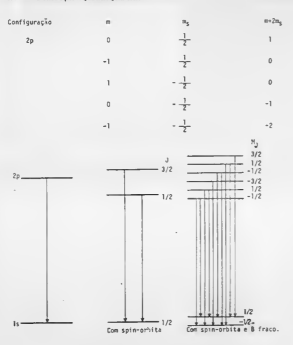


Fig. 6.8 - Deedobrarento dos níveis le e 2p do átomo de hidrogênio por interação spin-órbita e efeito de un campo magnético médio.

As regras de seleção são:

$$\Delta \ell = \pm 1$$
 $\Delta m = 0,\pm 1$ $\Delta m_e = 0$

Existem seis transições possíveis mas somente três são diferentes entre si, originando três limbes no espectro (Fig. 6.9).

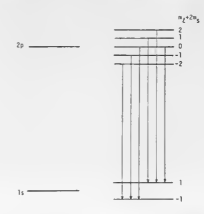


Fig. 6.9 - Deedobramento em campo magnético forta.

REFERÊNCIAS

- 1 M. Hanna, Quantum Mechanics in Chemistry (Benjamin, New York, 1969).
- H. Eyring, J. Walter e G.E. Kimball, Quantum Chemistry, (Wiley, New York, 1967).
- 3 E.E. Anderson, Modern Physics and Quantum Mechanics, (Saunders, 1971).
- 4 A. Beiser, Conceitos de Fisica Modeana, traduzido por G.K. Ghinzberg, (Polígono, em colaboração com EdUSP, São Paulo, 1969).
- 5 H. Semat, Fisica Atomica y Huclean, 4. Ed. (Aguilar, Madrid, 1966).
- 6 R.J. Hyers, Molecular Magnetism and Magnetic Resonance , Spectroscopy, Prentice-Hall, New Jersey, 1973).
- M. Jammer, The Conceptual Development of Quantum Mechanics (McGraw-Hill, New York, 1966).
- 8 Ver referência 3, pag. 76.

- 9 I.N. Levine, Quantum Chemistry (vol. II)(Allyn and Bacon, Boston, 1970).
- 10 P.W. Atkins, Molecular Quantum Mechanics (Clarendon Press, Oxford, 1970).

EXERCICIOS

- 1 Considere um elêtron no estado 3d² do âtomo de hidrogênio.
 - a) Quals os seus números quânticos n, ¿ e m?
 - b) Qual o valor médio da energia?
 - c) Qual o autovalor do momento angular?
 - d) Qual a projeção do momento angular sobre o eixo z?
 - e) Qual a projeção do momento angular para um elêtron no estado 3d_{x2}?
- 2 Demonstre as regras de comutação da eq. 6.7.
- 3 Verifique que os autovalores de \hat{L}_z correspondentes as funções hidrogênicas são os números quânticos magnéticos m vezes π .
- 4 Quals os autovalores de \hat{L}^2 , \hat{S}^2 , \hat{L}_Z e \hat{S}_Z de um elêtron cuja função de onda \hat{e} :

$$\mathbb{T}(r,\theta,\phi,\xi) = \mathsf{R}_{2,3}(r).\mathsf{Y}_{2,-1}(\theta,\phi).\alpha(\xi)$$

5 - Os operadores escada para qualquer operador de momento angular (seja este \hat{L} , \hat{S} ou \hat{J}) definem-se como:

$$\widehat{L}_{a} + \widehat{L}_{X} + i\widehat{L}_{y} = \begin{bmatrix} e & -\widehat{L}_{x} + \widehat{L}_{x} - i\widehat{L}_{y} \end{bmatrix}$$

e devem seu nome a que possuem a seguinte propriedade:

$$\widehat{L}_{\pm} \ \Psi_{\text{n}\ell,\text{mm}_{\text{S}}} = \text{tr}\sqrt{\ell(\ell+1) - \text{m}(\text{m}\pm 1)} \quad \Psi_{\text{n}\ell,\text{m}\pm 1)\text{m}_{\text{S}}}$$

Qual o efeito de operar com \hat{L}_{\bullet} sobre as funções 2p1 e 3d-1? E com $-\hat{L}_{\perp}$ sobre 3d-2 e 2p1?

- 6 Determine o resultado da aplicação dos operadores escada de spin, \hat{S}_+ e \hat{S}_- , sobre as funções de spin.
- 7 Demonstrar que

$$\hat{\mathbb{L}}^z = \hat{\mathbb{L}}_{\perp} \hat{\mathbb{L}}_{+} + \hat{\mathbb{L}}_{z}^z + \hat{\pi}\hat{\mathbb{L}}_{z}$$

e que

$$\widehat{\mathbb{L}}\widehat{\mathbb{S}} = \mathbb{L}_{z}\widehat{\mathbb{S}}_{z} + \frac{1}{2} (\widehat{\mathbb{I}}_{+}\widehat{\mathbb{S}}_{-} + \widehat{\mathbb{L}}_{-}\widehat{\mathbb{S}}_{+})$$

- 8- a) Qual o autovalor de momento angular para o estado Zp¹ do âtomo de hidorgênio?
 - b) Qual a projeção do momento angular para um elêtron no estado $3d^2-do$ átomo de hidroçênio?
 - c) Qual a projeção do momento angular para um elêtron no estado 3d_{x2} do âtomo de hidrogênio? Explique.
- 9 Demonstre que o estado $2p_X$ do âtomo de hidrogênio não corresponde a um estado puro respeito de \widehat{L}_Z . Qual o valor mêdio da projeção do momento angular?
- 10 Aplique a teoria de perturbações ao problema de uma partícula numa caixa unidimensional onde o potencial tem a seguinte forma:



Para o nível fundamental calcule a energia atê segunda ordem e a função de onda atê primeira ordem.

- 11 Calcule os possíveis ângulos entre L e o eixo z para £=2.
- 12 Calcule o desdobramento em cm⁻¹ do nível 1s do âtomo de hidrogênio em um campo magnêtico de 1000 gauss.
- 13 Verifique que o coeficiente A(r) de acoplamento spin-ôrbita têm as unidades certas para que ΔΕ, seja uma energia.
- 14 Calcule o valor médio de $\frac{1}{r^2}$ para o estado 2p do atomo de hidrogênio.
- 15 As linhas O do espectro do sódio são devidas a transição 3s-3p. Explique porque, mesmo na ausência de campo magnêtico externo, se observam duas linhas O multo próximas.

Consideremos um átomo formado por um núcleo de massa M e carga Z, e N elêtrons. Sejam $(x_{\underline{A}},y_{\underline{A}},z_{\underline{A}})$ e $(x_{\underline{A}}^i,y_{\underline{A}}^i,z_{\underline{A}}^i)$ as coordenadas do núcleo e do elêtron i respectivamente, relativas a um sistema de coordenadas fixo no espaço, $y_{\underline{A}}$ a distância entre o elêtron \underline{i} e o núcleo, e $y_{\underline{A}}$ a distância entre os elêtrons \underline{i} e \underline{i} .

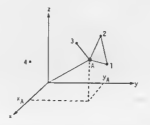


Fig. 7.1 - Atomo multislatrônico em eistema de coordenadas fixo no espaço. O Hamiltoniano total deste sistema contém os termos de energia cinética, os de atração e repulsão coulombica entre as partículas, e uma série de termos de origem relativista, o mais importante dos qualsão de interação entre o momento orbital angular e o de spin, N (spin-orbita). Se desprezarmos os efeitos relativistas, a equação de Schrödinger independente do tempo é:

$$\begin{bmatrix} -\frac{M^{2}}{2H} \nabla^{2}(A) - \frac{M^{2}}{2H} \frac{N}{\epsilon} \nabla^{2}(1^{*}) - \frac{N}{\epsilon} \frac{2e^{2}}{\epsilon_{1}} + \sum_{i < j} \frac{e^{i}}{\epsilon_{ij}} V(A, 1^{*}, 2^{*}, \dots, N^{*}) = \\ = E_{T}V(A, 1^{*}, 2^{*}, \dots, N^{*}) \end{cases}$$
(7.1)

onde (A), (i'), (l'), (2'), (N') indicam as coordenadas do nucleo A, e dos elétrons i, l, 2 e N respectivamente. Esta equação se simplifica se utilizarmos unidades atômicas relativas (ver Cap. V):

$$\left[-\frac{1}{2H}\nabla^2(A) - \frac{1}{2}\int\limits_{i=1}^{N}\nabla^2(i^*) - \sum\limits_{i=1}^{N}\frac{Z}{r_i^2} + \sum\limits_{i \in J}\frac{1}{r_{i,j}^2}\right] \forall \{A,1^*,2^*,\ldots,N^*\} =$$

ATOMOS MULTIELETRUMEUS 191

onde B estã em unidades de L e E_{total} em hartrees do átomo de hélio.

O sistema de coordenadas pode ser mudado para uma origem no múcleo A, possibilitando a separação da eq. 7.2 em duas: uma para o movimento de translação do centro de massa (CM) e outra para o movimento dos elêtrons com relação ao múcleo A:

$$\left[-\frac{1}{Z(M + N m)} \nabla^{2}(CM)\right] \phi_{CM} = \epsilon_{translação} \phi_{CM}$$
 (7.3)

$$\left[-\frac{1}{2}\sum_{i=1}^{N} \nabla^{2}(i) - \sum_{j=1}^{N} \frac{z}{r_{j}} + \sum_{i \in j} \frac{1}{r_{ij}}\right] \forall \{1, 2, \dots, N\} = \mathbb{E} \ \forall \{1, 2, \dots, N\}$$
 (7.4)

onde (i), (1), (2), (N) indicam as coordenadas dos elêtrons, i, 1, 2 e N em relação a um sistema de coordenadas com onigem no múcleo A. A energia $E_{\rm total}$ da eq. 7.2 \tilde{e} :

e E é a energia eletrônica.

Ma eq. 7.4 desprezamos o termo de polarização de massa, cuja origem reside no fato de definirmos as coordenadas do elétron com relação ao núcleo e não ao centro de massa.

O âtomo mais simples com mais de um elêtron ê o âtomo de hêlio. É tam bém o primeiro problema que encontramos para o qual a equação de Schrödinger não possue solução exata. Por esse <u>rogivo</u>, o âtomo de hêlio servira neste capítulo para discutirmos os dois mêtodos aproximados mais importantes util<u>i</u> zados em mecânica quántica: o método variacional e a teoria de perturbações. Como N = 2. a eq. 7.4 pode ser escrita:

$$\left[-\frac{1}{2}\left[\nabla^{2}(1)+\nabla^{2}(2)\right]-\frac{2}{r_{1}}-\frac{2}{r_{2}}+\frac{1}{r_{12}}\right]\Psi(1,2)=E-\Psi(1,2) \tag{7,5}$$

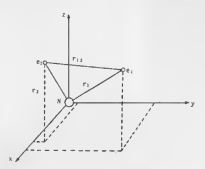


Fig. 7.2 - Atono de helio no eletema de coordenadas relativo ao núcleo.

1.1 - Um Primeiro Hodêlo

Comparando esta equação com a eq. 5.2 \hat{e} claro que se fosse possível e-liminar o termo de repulsão eletrônica $(\frac{1}{r_{12}})$ da eq. 7.5, esta seria separável em duas equações diferenciais idênticas a dos ātomos hidrogenôides:

$$\left[-\frac{1}{2} \nabla^{2}(1) - \frac{2}{r_{1}} \right] \gamma_{n}^{0}(1) = E_{n}^{0} \gamma_{n}^{0}(1)$$

$$\left[-\frac{1}{2} \nabla^{2}(2) - \frac{2}{r_{2}} \right] \gamma^{0}(2) = E_{m}^{0} \gamma_{m}^{0}(2)$$
(7.6)

com

$$E^{o} = E_{n}^{o} + E_{n}^{o}$$

.

$$Y_{nm}^{0}(1,2) = Y_{n}^{0}(1)Y_{m}^{0}(2)$$

Neste caso, cada elétron se moveria em volta do núcleo, ignorando totalmente a presença do outro elétron. Em particular, no estado fundamental do átomo de hélio, cada elétron ocuparia o orbital ls do fon He $^+$ e teria uma energía $-\frac{Z^2}{2T} = -2$ hartrees = -54,4 eV. Assim:

$$y_1^0(1,2) = ls(i)ls(2) = \frac{8}{\pi} e^{-2(r_1+r_2)}$$
 (7.7)

$$\xi_1^0 = 2 \times (-2)$$
 rantrees = -4 hartnies = -108.8 eV

Este modêlo ê simples demais. O valor experimental para a energia do nível fundamental do átomo de hélio \hat{e} .

$$E_1(exp) = -78,98 \text{ eV} = -2,93 \text{ hartrees}$$

de maneira que o valor calculado acina apresenta um erro por voita de 38%.

1.2 - A Magnitude da Repulsão Intereitriônica

Ao se introduzir o termo de repulsão eletrônica, qual serã o efeito so bre o movimento dos elêtrons e sobre os níveis de energia?

Em primeiro lugar, os elétrons tenderão a ficar mais separados: se um estã a direita do núcleo, o outro tentará ficar a esquerda. Dizemos que os movimentos dos elétrons estão contolário nados.

Em segundo lugar, as energias ots níveis mudam porque aparece um novo termo no Hamiltoniano. A magnitude da mudança pode ser estimada considerando que os elétrons se encontram em posições diametralmente opostas, ou seja que estão separados por uma distância r;, a 2<r>. Para um elétron num orbital is do He*

$$< r > = 0.75 bohr = 0.39 %$$

A energia de repulsão é então, aproximadamente:

$$E_{\text{repulsão}} = \frac{1}{r_{12}} = \frac{1}{2 < r >} = 0.67 \text{ hartrees} = 18.2 \text{ eV}$$

Introduzindo esta correção, pode-se estimar a energia do nível fundamental do hélio em:

bem mais próximo da energia experimental.

A introdução da repulsão eletrônica afeta também o potencial de ionização do átomo. No modelo simples da Sec. 1.1 os dois potenciais de ionização são iguais.

A repulsão eletrônica facilita a remoção de um dos eletrons, sendo:

O segundo potencial de ionização, porêm, \tilde{e} novamente + 54,4 eY, Jã que não hã mais que um elêtron. Os valores experimentais de $I_Z^{\ \ l}$ e $I_Z^{\ \ l}$ são 24,6 e 54,4 eY respectivamente.

1.3 - BEcci-

Uma possívei maneira de introduzir a repulsão eletrônica preservando a simplicidade do nosso primeiro modêlo é considerar o efeito mêdio de um elêtron sobre o outro cono uma $t \dot{L} indag c^m$ da carga do nücleo. Assim, o elêtron inão "vê" a carga nuclear +2, mas sim uma carga inferior, $Z_{\rm efetivo}$, tal que l < $Z_{\rm eff} < 2$. A função de onda do He no nível fundamental, eq. 7.7, ê reescrita então como

$$Y_1(1,2) = \frac{(Z_{ef})^3}{\pi} e^{-Z_{ef}(r_1+r_2)}$$
 (7.8)

e a energia correspondente ê:

$$E_1^0 = Z_{ef}^{-2}$$
 hartrees

Para que este valor de E_1^0 reproduza o valor experimental, tem de ser

$$Z_{ef} = 1.7$$

A função de onda é então

$$v_1(1,2) = \frac{(1,7)^3}{\pi} e^{-1,7(r_1+r_2)}$$

O modelo acima e totalmente empirico pois utiliza resultados experimen

tais para obter a função de \circ ca, em vez de procurar a função de onda a partir de princípios fundamentais (modēlos ab-initio). Nas secções 5 e 6 estudaremos a maneira de introduzir quantitativamente a repulsão eletrônica. Mas antes ê preciso discutirmos um problema importantissimo que caracteriza a todos os sistemas com mais de um elétron.

2 - O PRINCÍPIO DE EXCLUSÃO DE PAULT

Na secção anterior temos procurado achar a função de onda espacial $\forall (1.2)$ do átomo de helio sem nos preocupar com a determinação das funções de spin dos dois elétrons. Existem aparentemente quatro possibilidades:

 $\alpha(1)\alpha(2)$

8(1)8(2)

0(1)8(2)

B(1)a(2)

Quais são aceitâveis? Qual a que corresponde ao nivel fundamental? Para responder a estas perguntas é necessário introduzir o princípio de exclusão de Pauli.

Consideremos um sistema de N partículas identicas. Se se tratar de N bolas de bilhar, apesar deías serem identicas. É possível distinguí-las pelas suas trajetórias. Se se tratar, por outro lado, de N partículas elementares, as trajetórias não poden ser identificadas e torna-se impossívei distinguir cada partícula. Como consequência, a função de onda não pode conter, por exemplo, a determinação:

partícula i, no orbital ls, com spin α partícula 2, no orbital 2s, com spin 3.

A função de onda deve ser independente de permutações entre partículas idên ticas. A função de onda

por exemplo, não é aceitável porque distingue entre as particulas l e 2. Quais as restrições sobre a função de onda, devidas â indistinguíbildade das partículas?

Seja $v(1,2,3,\dots,N)$ a função de onda de N partículas identicas e seja \bar{P}_{ij} o operados permutação, que permuta as coordenadas das partículas i e j:

$$\tilde{P}_{23} \ \forall (1,2,3,...,N) = \forall (1,3,2,...,N)$$
 (7.9)

A função da direita deve corresponder ao mesmo estado que a função da esquer da visto que as partículas são indistinguíveis. Consequentemente, se 9(1.2. 3....N) representa um estado não degenerado, a função Y(1,3,2,...,N) deve diferir da função Y(1,2,3,...,N), no maximo, em uma constante:

$$Y(1,3,2,...,N) = C Y(1,2,3,...,N)$$

Substituindo na eq. 7.9 temos:

$$\hat{P}_{23} \ \forall (1,2,3,...,N) = C \ \forall (1,2,3,...,N)$$
 (7.10)

que é uma equação de autovalores na qual Y(1,2,3,...,N) é uma autofunção do operador P2 correspondente ao autovalor C. A constante C é, por enquanto. desconhecida, más é fácil demonstrar que ela deve valer +1 ou -1: se permutarmos duas vêzes as coordenadas das partículas 2 e 3 deveremos obter a funcão original:

$$\vec{P}_{23}, \vec{P}_{23} \Psi(1, 2, 3, ..., N) = \vec{P}_{23} \Psi(1, 3, 2, ..., N) = \Psi(1, 2, 3, ..., N)$$
 (7.11)

ou

$$\tilde{P}_{z,1}^{2} \Psi(1,2,3,...,N) = \Psi(1,2,3,...,N)$$

A função $\forall (1,2,3,...,N)$ é uma autofunção do operador \hat{P}_{21}^2 correspondente ao autovalor +1. Aplicando Pzs a esquerda e a direita da eq. 7.10.

$$\tilde{P}_{23}^2 \Psi(1,2,3,...,N) = C \tilde{P}_{23} \Psi(1,2,3,...,N) = C^2 \Psi(1,2,3,...,N)$$
 (7.12)

e comparando as eq. 7.11 e eq. 7.12, obtemos:

$$C^2 = 1$$

[= 1]

Finalmente, a eq. 7.10 pode ser reescrita em forma geral como:

$$\tilde{P}_{ij}^{Y}(1,2,...,i,j,...,N) = \pm Y(1,2,...,j,i,...,N)$$
 (7.13)

indicando duas possibilicames para o sinal no membro da direita. Se é positi vo, a função y é simétrica sob permutação das partículas i e i: se é negati vo. a função é antisemetrica.

Da eq. 7.13 surge uma restrição muito drástica á função de onda. Com efeito, como as N partículas são indistinguíveis, não é possível que a função seja simétrica em relação a certas permutações e antisimétrica em relação a outras. Assim, a hunção de onda deve ser, ou simetrica em relação a todos os possíveis intercâmbios de particulas, ou antisimétrica.

Qual das duas possibilidades é que ocorre? Em todos os casos conhecidos na natureza as propriedades dos sistemas eletrônicos so podem ser preditas Satisfatoriamente com funções de onda antisimétricas em relação ao inter câmbio de qualquer par de elétrons. Pauli mostrou que a teoria quantica relativista de campos indica que todos os sistemas de partículas de spin semiinteiro (s = $\frac{1}{2}$, $\frac{1}{2}$,...) requerem funções de onda antisimétricas enquanto que os de spin inteiro (s = 0.1...) requerem funções de onda simétricas. A evi dencia experimental está de acordo com a teoria de Pauli.

O Principio de Paull pode ser exprimido da maneira sequinte:

As funções de onda de sistemas de partículas identicas são antisemetricas se as partículas são fermions (spin semi-inteiro) e simétricas se as particulas são bosons (spin inteiro).

Em oulmica, as partículas mals frequentemente consideradas são os elêtrons, que são fermions. Mas também são importantes os núcleos os quais têm spins diversos, inteiros e semi-inteiros entre 0 e 6. O valor do spln. I. de um núcleo pode ser deduzido da estrutura nuclear; em química quantica, em geral, o spin nuclear é aceito como um fato empírico. As regras seguintes permitem dividir os núcleos em categorias de acordo com o número de massa. A e a carga Z:

- (1) Se A é impar, I é semi-inteiro.
- (2) Se A e Z são pares. I = 0.
- (3) Se A e par. e Z e impar. I e Inteiro.

Assim ¹H, ¹⁹F, ¹¹P tem I = $\frac{1}{2}$. Os núcleos ¹⁶O e ¹²C tem I = O, e ²H. 6Li e 14N têm I = 1.

- 3 FUNÇÕES DE ONDA ANTISIMÉTRICAS: Determinantes de Slater
- 1.1 Spin-Orbitais

Define-se pabilal como a função de onda espacial de um elétron

 $\Psi(r,\theta,\phi)$. A função de onda total porêm depende ainda das coordenadas ξ de spin; a função

chama-se apin-onbital. Para atomos ela e caracterizada pelos quatros $\,$ números quanticos n, ℓ_s , m_{χ^\pm} , m_{χ^\pm} , m_{χ^\pm}

3.2 - O Atomo de Hélio

Consideremos uma função de onda espacial para o nível fundamental do atomo de hélio, na forma

onde as funções la podem ser, por exemplo, do tipo

$$ls(1) = \sqrt{\frac{l_{ef}^{3}}{\pi}} e^{-l_{ef}^{r_{1}}}$$

como na eq. 7.8.

Quais os spin-orbiteis que devem ser usados para formar uma função to tal $Y(r_1,\beta_1,\phi_1,\zeta_1,r_2,\theta_2,\phi_2,\xi_2)$?

Os spin-orbitais de energia mais baixa são:

de modo que as possibilidades são:

1sa(1)1sa(2)

1s8(1)1s8(2)

Isa(1)1sB(2)

1s8(1)1sa(2)

ou qualquer combinação linear destes quatro produtos.

E făcil verificar que nenhum dos quatro produtos simples satisfaz a condição de antisimetria. Aplicando o operador \tilde{P}_{12} a qualquer um deles não se obtêm o mesmo produto vezes $\{-1\}$. Por exemplo:

$$\tilde{P}_{12}\left[1s\alpha(1)1s\alpha(2)\right] = 1s\alpha(2)1s\alpha(1)$$

e o produto $1s\alpha(1)1s\alpha(2)$ \tilde{e} simétrico sob permutação das coordenadas 1 e 2.

A única combinação dos dois spin-orbitais que contetponde a uma função antisimétrica é:

$$\Psi(1,2) = 1s\alpha(1)1s\beta(2) - 1s\beta(1)1s\alpha(2)$$
 (7.15)

a qual pode ser reescrita separando as partes espaciais a 💝 spin:

$$\Psi(1,2) = 1s(1)1s(2) \left[\alpha(1)\beta(2) - \beta(1)\alpha(2)\right]$$
 (7.16)

3.3 - Octerminantes de Slater

Uma maneira geral de escrever funções antisimetrica: foi introduzida por Slater; consiste em escrever simplesmente o determinante cuja diagonal principal e o produto dos spin-orbitais, cada um com um alpiron diferente. As sim, por exemplo, para um sistema de 3 elétrons com apin unbitais o₁, o₂ e o₃ o determinante de Slater e:

$$\begin{vmatrix} \hat{v}_1(1)\hat{v}_1(2)\hat{v}_1(3) \\ \hat{v}_2(1)\hat{v}_2(2)\hat{v}_2(3) \\ \hat{v}_3(1)\hat{v}_3(2)\hat{v}_3(3) \end{vmatrix} = \det \left[\hat{v}_1(1)\hat{v}_2(2)\hat{v}_3(3) \right]$$

$$(7.17)$$

A função totai Y(1,2,3) normalizada, é

$$y(1,2,3) = \frac{1}{\sqrt{3}!} \det \{\phi_1(1)\phi_2(2)\phi_3(3)\}$$
 (7.18)

A função de onda do átomo de He, eq. 7.16 poderia ler sido achada com a máxima facilidade utilizando o determinante de Slater formado com os spin--orbitais lso e ls8. Assim:

$$\Psi(1,2) = \frac{1}{\sqrt{2!}} \left[\frac{|\text{Sa}(1)| \text{Sa}(2)|}{|\text{SB}(1)| \text{SB}(2)|} = \frac{1}{\sqrt{2!}} \left[\text{Isa}(1) \text{IsB}(2) - \text{IsB}(1) \text{Isa}(2) \right]$$

com a vantagem: de que esta função jã estã normalizada, te os spin-orbitais utilizados também o estão. Analisemos o que acontece se dois elêtrons tem os mesmos quatro números quánticos. Neste caso duas fileiras do determinante são iguais, e o de terminante e igual a zero, indicando que a probabilidade de encontrar dois elêtrons nos mesmos spin-orbitais é zero, ou seja, que dous elétrons de um aistema não podem ter os mesmos quatro mumeros quánticos. Este é o enunciado mais conhecido do Princípio de Exclusão de Paulí.

Para obter uma função de onda simétrica (para bosons), em vez do deter minante forma-se o permanente: este se define como a mesma expansão que o de terminante so que todos os termos são precedidos por sinais positivos.

Una outra notação e as vezes empregada para representar uma função de onda antisimétrica:

$$Y(1,2,...,N) = \tilde{A}[\phi_1(1)\phi_2(2)...\phi_R(N)]$$
 (7.19)

onde o operador \tilde{A} \tilde{e} o antisimetrizadon, definido como um operador que antisimetriza um produto de N funções de um elétron e o normaliza:

$$\vec{A}(N) = \frac{1}{\sqrt{N}} \sum_{i} (-1)^{p} \vec{P}$$
 (7.20)

onde P e o operador permutação de qualquer número de coordenadas, e p e a paridade da permutação.

A título de esclarecimento notamos ainda que o operador $\hat{\bf A}$ $\bar{\bf e}$ frequentemente definido ainda de outra maneira, como

$$\hat{\mathcal{R}} = \frac{\bar{\lambda}}{N!} = \frac{1}{\hbar} z_p^{(-1)p} \bar{p} . \qquad (7.21)$$

de forma a possuir a propriedade de idempotencia:

$$\hat{\mathcal{R}}^2 = \hat{\mathcal{R}} \tag{7.22}$$

4 - A TEORIA DE PERTURBAÇÕES: Aplicação ao atomo de helio [1,2,3]

Una maneira de introduzirmos quantitativamente o efeito da repulsão eletrônica no tratamento do atomo de helio é de considerar o termo $\frac{1}{r_{12}}$ do Hamiltoniano, eq. 7.5, como uma pertuabação

$$\widehat{H}^{+} = \frac{1}{\Gamma_{12}} \tag{7.23}$$

ao modelo simples da Sec. 1:

$$\hat{H}^{0} = -\frac{1}{2} \nabla^{2}(1) - \frac{1}{2} \nabla^{2}(2) - \frac{2}{r_{1}} - \frac{2}{r_{2}}$$
 (7.24)

A teoria de perturbações foi brevemente introduzida no Cap. VI e uma dedução completa das fórmulas pode ser encontrada no Apêndice 10.

As autofunções de ordem zero, 🔥 são as soluções da equação:

$$\widehat{H}^{\theta} \mathbb{Y}_{4}^{\theta} = \mathbb{E}_{4}^{\theta} \mathbb{Y}_{4}^{\theta}$$

Como o \vec{H}^0 da eq. 7.35 e separavel em dois Hamiltonianos hidrogênicos, as V_1^0 são simples produtos antisimetrizados de dois spin-orbitais hidrogênicos com Z = 2:

$$\Psi_{i}^{0}(1,2) = \bar{A} \Big[\psi_{n\ell m m_{S}}(r_{1},\theta_{1},\phi_{1},\xi_{1}) \psi_{n}, \ell, m, m_{S}, (r_{2},\theta_{2},\phi_{2},\xi_{2}) \Big]$$

Os autovalores E_{ij}^{0} não perturbados são, analogamente, soma dos autovalores $h\underline{i}$ drogênicos:

$$E_{i}^{0} = -2(\frac{1}{n^{2}} + \frac{1}{n^{2}})$$
 hartrees

Em particular, para o nivel fundamental:

$$\Psi_{1}^{\dagger}(1,2) = \widehat{A}\left[1s_{\alpha}(1)1s_{\beta}(2)\right]$$

$$= \frac{8}{\pi} e^{-2(r_{1}+r_{2})} \cdot \frac{1}{\sqrt{2}} \left[\alpha(1)\beta(2) - \beta(1)\alpha(2)\right]$$
(7.25)

 $E_1^0 = -4$ hartrees

A correção de ordem um à energia do nível fundamental é dada por

$$\begin{split} \xi_1^{\{1\}} &= H_{11}^1 = \int_{\mathbb{T}_1^0}^0 \{1,2\}^o \frac{1}{r_{12}} \, \Psi_1^0\{1,2\} d\tau_1 d\tau_2 d\xi_1 d\xi_2 \\ &= \frac{64}{\pi^2} \int_{\mathbb{T}_1^0}^0 \frac{4(r_1 + r_2)}{r_{12}} \, d\tau_1 d\tau_2 + \frac{1}{2} \Big[[o(1)\beta(2) - \beta(1)o(2)]^2 d\xi_1 d\xi_0 \end{split} \tag{7.26}$$

A integral sobre as funções de spin e facilmente calculada lembrando que as funções o e ß são ortonormais, ou seja que:

$$\int_{\alpha}^{+} (1) \delta(1) d\xi_{1} = 0$$

$$\int_{\alpha}^{+} (1) \alpha(1) d\xi_{1} = 1$$

$$\int_{\beta}^{+} (1) \delta(1) d\xi_{1} = 1$$
(7.27)

Daí, verifica-se que:

$$\int \left[\alpha(1)\beta(2) - \beta(1)\alpha(2) \right]^2 d\xi_1 d\xi_2 = 2$$

e $\frac{1}{Z}$ vezes esta integral é 1, de modo que o spin não afeta o valor da energia neste caso.

A integral sobre as coordenadas espaciais contem a distancia intereletrônica r_{12} . No Apôndice 11 demonstra-se que:

$$\frac{2^{4}}{\pi^{2}} \int \frac{e^{-22}(r_{1}+r_{2})}{r_{12}} d\tau, d\tau_{2} = \frac{5}{8} Z \text{ hartrees}$$
 (7.28)

Substituindo Z por 2 na integral (7.28) obtemos:

$$\frac{64}{\pi^2} \int \frac{e^{-4}(r_1 + r_2)}{r_{12}} d\tau_1 d\tau_2 = \frac{5}{4} \text{ hartrees}$$

Assim, finalemente

$$E_1^{(1)} = \frac{5}{4} \text{ hartrees} \qquad (7.29)$$

e a energia do nivel fundamental do atomo de He, correta ale primeira ordem e:

$$E_1 = E_1^0 + E_1^{\{1\}} = -4 + \frac{5}{4} = -2,75 \text{ hartrees}$$

= -74,8 eV

O erro em relação ao valor experimental e de 5% aproximadamente.

Para o călculo das correções de primeira ordem a função de onda e de segunda e terceira ordem â energia, são necessárias infinitas integrais de $\frac{1}{r_{12}}$ envolvendo o conjunto completo das autofunções do Hamiltoniano não perturbado. O problema é que para ātomos (e molēculas), este conjunto contêm, alēm dos nīveis estacionārios E_1^o, E_2^o, \ldots , todos os estados do contínuo. Assim, as correções ă função de onda e as de ordem maior que um à energia são calculadas por outras vias mais praticas.

5 - O METODO VARIACIONAL: Aplicação ao Atomo de Helio [1,2,3]

O princípio vataco, nal e a base de um dos metodos mais poderosos e mais utilizados em mecânica quântica. Pode ser exprimido da seguinte maneira:

Pada uma função de enda aproximada aceitável, o valor médio da energia calculado a partir desta função é sempre maior que a energia verdadeira do nivel fundamental.

A demonstração do princípio variacional \bar{e} muito simples: seja ψ_{ap} uma função aproximada de un sistema e sejam ψ_1,ψ_2,\ldots as autofunções corretas do Hamiltoniano do sistema correspondentes as energias verdadeiras E_1,E_2,\ldots

$$\widetilde{H}_{Y_{i}} = \widetilde{E}_{i}^{Y_{i}}$$
 (7.30)

O valor medio da energia, calculado a partir de ${\bf Y}_{\rm ap}$ e:

Como as autofunções corretas Ψ_4 forman um conjunto completo de funções, $\hat{\bf e}$ sem pre possível expandir (formalmente) a função Ψ_{ap} em termos de $\{\Psi_4\}$:

$$v_{ap} = \sum_{i=1}^{p} C_i v_i$$
 (7.32)

Substituindo na eq. 7.31:

$$< E>_{\psi_{ap}} = \frac{\int (\sum_{i=1}^{p} i_{i}^{*}) \widetilde{M}(\sum_{j} v_{j}) d\tau}{\int (\sum_{i=1}^{p} i_{i}^{*}) (\sum_{j} v_{j}^{*}) d\tau}$$

$$= \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{j} / v_{i}^{*} \widetilde{M} v_{j} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{j} / v_{i}^{*} \widetilde{V}_{j} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{j} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{j} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{j} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{j} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{j} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{j} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{j} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i}^{*} v_{i} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i} / v_{i}^{*} v_{i} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i}^{*} v_{i} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i}^{*} v_{i} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i}^{*} v_{i} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i}^{*} v_{i} d\tau}{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i}^{*} v_{i} d\tau} = \frac{\sum_{i,j} \sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i}^{*} v_{i} d\tau}{\sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i}^{*} v_{i} d\tau} = \frac{\sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C_{i}^{*} v_{i} d\tau}{\sum_{i=1}^{p} C_{i}^{*} C$$

onde, na última etapa foi usada a eq. 7.30. As funções ψ_{ij} e ψ_{ij} não são necessariamente ortonormais.

Agora, se chamamos de E_1 a energía do nível fundamental, as energías E_2,E_3,\dots serão necessariamente maiores que E_1 :

$$E_i \geqslant E_1$$

Substituindo todos os E_i pelo menor deles, E_i , obtemos:

$$_{\psi_{ap}}>\frac{\epsilon_{1}\sum_{i,j}c_{i}^{*}c_{j}\left[\forall_{i}^{*}\psi_{j}d\tau\right.}{\sum_{i,j}c_{i}^{*}c_{j}\left[\forall_{i}^{*}\psi_{j}d\tau\right.}$$

$$\langle E \rangle_{\psi_{AD}} \geqslant E_1$$
 (7.33)

que é o que se pretendia demonstrar.

O princípio variacional sugere um procedimento para resolver problemas de mecânica quântica:

- (1) postular varios tipos de funções de ensaio
- (2) calcular com cada uma delas o valor medio da energia
- (3) escolher aquela que deu o valor mais baixo da energia, pressupondo que a função que dã o melhor valor da energia é a melhor função. Is to é geralmente verdadeiro.

Na aplicação do procedimento descrito acima se escolhe uma função de ensaio que contenha vários parâmetros arbitrários. O valor mêdio da energia é calculado em função dos parâmetros e minimizado em relação a eles. A função de ensaio com os parâmetros correspondentes ao mínimo de < E > é a methos junção de onda daste tupo.

Para utilizar o método variacional na resolução do problema do átomo de hélio postulamos por exemplo uma função de ensaío espacial:

$$\Psi_{ap} = \frac{Z^{+2}}{\pi} - e^{-Z^{+}(r_1 + r_2)}$$
 (7.34)

onde Z' é um parâmetro arbitrário que, de acordo com o exposto na Sec. 1.3, devería valer entre 1 e 2. A função de spin do sistema deverá tomar conta da antisimetria pois a função espacial (7.34) é simétrica. De acordo com o exposto na secção anterior:

$$\psi_{\text{spin}} = \frac{1}{\sqrt{2}} \left[o(1)\beta(2) + \beta(1)\alpha(2) \right]$$

O valor médio da energia é:

$$<|E|>_{\psi_{ap}} = \frac{Z^{+6}}{\pi^2} \int e^{-Z^{+} \left(r_1 + r_2\right)} \left[-\frac{1}{2} (\nabla_1^2 + \nabla_2^2) - \frac{Z}{r_1} + \frac{Z}{r_2} + \frac{1}{r_{12}} \right]$$

$$e^{-2^{\epsilon}(r_1-r_2)}d\tau_1d\tau_2$$
 (7.35)

pois a função $\Psi_{\rm ap}$ está normalizada. É importante notar que o -amiltoniano contêm Z e não Z'. A integral de spin ê l.

E conveniente escrever o Hamiltoniano da maneira seguinte:

$$\tilde{H} = -\frac{1}{2} \left(\nabla_1^2 + \nabla_2^2 \right) - \frac{Z^*}{r_1} - \frac{Z^*}{r_2} - \frac{\left(Z - Z^* \right)}{r_1} + \frac{\left(Z - Z^* \right)}{r_2} + \frac{1}{r_{12}}$$

e substituí-lo na integral (7.35). Assim:

$$< E>_{qap} = \frac{Z^{13}}{\pi} \int e^{-Z^{1}r_{1}} \left[-\frac{1}{2} \tau_{1}^{2} - \frac{Z^{r}}{r_{1}} \right] e^{-Z^{1}r_{1}} d\tau_{1} \frac{Z^{r3}}{\pi} \int e^{-2Z^{1}r_{2}} d\tau_{2}$$

$$+ \frac{Z^{13}}{\pi} \int e^{-Z^{1}r_{2}} \left[-\frac{1}{2} \tau_{2}^{2} - \frac{Z^{1}}{r_{2}} \right] e^{-Z^{1}r_{2}} d\tau_{2} \frac{Z^{r3}}{\pi} \int e^{-2Z^{1}r_{1}} d\tau_{1}$$

$$- (Z-Z^{1}) \frac{Z^{13}}{\pi} \int e^{-2Z^{1}r_{1}} (\frac{1}{r_{1}}) d\tau_{1} \frac{Z^{r3}}{\pi} \int e^{-2Z^{1}r_{2}} d\tau_{2}$$

$$- (Z-Z^{1}) \frac{Z^{r3}}{\pi} \int e^{-2Z^{1}r_{2}} (\frac{1}{r_{2}}) d\tau_{2} \frac{Z^{r3}}{\pi} \int e^{-2Z^{1}r_{1}} d\tau_{3}$$

$$+ \frac{Z^{r4}}{\pi^{2}} \int e^{-2Z^{1}(r_{1}+r_{2})} (\frac{1}{r_{12}}) d\tau_{1} d\tau_{2}$$

$$(7.36)$$

A função $\sqrt{\frac{Z^{*3}}{\pi}}$ $e^{-Z^{*}\Gamma_{1}}$ está normalizada, ou seja que:

$$\frac{Z^{+3}}{\pi} \int e^{-ZZ^{+}r_{1}} dr_{1} = 1$$

e é ainda autofunção do Hamiltoniano de um elétron no campo de um núcleo de carga Z^* :

$$(-\frac{1}{2}|\nabla_1|^2-\frac{Z^*}{r_1})\{\sqrt{\frac{Z^{*2}}{\pi}}|e^{-Z^*r_1})|=-\frac{Z^{*2}}{Z}|(\sqrt{\frac{Z^{*3}}{\pi}}|e^{-Z^*r_1})|$$

Assim, o primeiro termo da eq. 7.35 se reduz a:

$$\frac{Z^{+1}}{\pi} \int e^{-Z^{+} r_{1}} \left[-\frac{Z^{+2}}{2} \right] e^{-Z^{+} r_{1}} d\tau_{1} \frac{Z^{+1}}{\pi} \int e^{-2Z^{+} r_{2}} d\tau_{2} = -\frac{Z^{+2}}{2}$$

e analogamente, o segundo termo é igual à mesma constante: - $\frac{Z^{13}}{Z}$. O terceiro e o quarto termos são iguais entre sí:

$$= \frac{(Z-Z^*)}{\pi} \iiint e^{-2Z^*} \mathbf{r}_i \frac{1}{r_i} r_i^2 \operatorname{sened}_r \operatorname{deds}$$

$$= -\frac{(Z-Z^*)Z^{*2}}{\pi} 4\pi \int_0^{\infty} r_i e^{-2Z^*} r_i dr_i$$

$$= -4(Z-Z^*)Z^{*3} \frac{1}{(Z^2+)^2} = -(Z-Z^*)Z^*$$

A integral do quinto termo é:

$$\frac{Z^{+6}}{\pi^2} \int e^{-2Z^{+}(r_1+r_2)} (\frac{1}{r_{12}}) d\tau_1 d\tau_2 = \frac{5}{8} Z^{+}$$

A dedução desta equação é longa, e está feita em detalhes no Apendice 11:

Finalmente o valor médio da energia calculado com a função aproximada $\bar{\tau}_{ap}$ é:

$$\langle E \rangle_{\psi_{ap}} = -Z^{*2} - 2(Z-Z^{*})Z^{*} + \frac{5}{8}Z^{*} = Z^{*2} - 2ZZ^{*} + \frac{5}{8}Z^{*}$$
 (7.37)

A aplicação do princípio variacional requer que se ache o valor do parâmetro Z' que minimiza o valor mêdio da energia < $\xi>$:

$$\frac{d < E >}{d2} = 0 \tag{7.38}$$

Derívando a expressão (7.37) com respeito a Z* e igualando a zero o resultado obtêm-se:

$$Z^{+} = Z = \frac{5}{16}$$
 (7.39)

e, para o hélio

$$Z^* = 1.6875$$

A melhor função de onda espacial do tipo da função ensaiada, para o átomo de hélio no nivel fundamental é:

$$\Psi = \frac{(1.6875)^3}{\pi} e^{-1.6875(r_1+r_2)}$$
 (7.40)

A energia correspondente $\tilde{\mathbf{e}}$ obtida substituindo os valores de Z e Z' na eq. 7.37:

O erro comparado com o valor experimental é da ordem de 2%.

6 - METODOS MAIS SOFISTICADOS [3]

Utilizando um método de variação-perturbação desenvolido por Hylleraas [4]. Sherr e Knight calcularam [5] as correções até a sexta ordem na função de onda e até a décima terceira ordem na energia, obtendo um resultado cujo erro é da ordem de 10°5% na energia. A função espacial de Scherr e Knight é uma combinação linear de cem funções:

$$\psi_{jk\ell} = s^{j+k} u^{k-\ell} t^{\ell} \tag{7.41}$$

com.

 $s = r_1 + r_2$

t = -r₁+r₂

U = F12

e i,k e ¿ são números inteiros. Estas funções são conhecidas sob o nome de termos de Kinoshita. Impõe-se afinda a condição de que ¿ seja par, para que a função espacial seja totalemnte simétrica com relação ao intercambio dos elêtrons l e 2. Deste modo, a função de spin se factoriza e toma conta do requerimento de antisimetria.

Funções de onda mais práticas e compactas que a anterior, porém necessariamente menos precisas, podem ser obtidas por métodos puramente variacionais introduzindo, não số um parametro (como na Sec. 5 deste capítulo), mas vários parametros arbitrarios a serem optimizados variacionalmente. Dentre as funções que se tem utilizado podemos citar, em particular a de Hylleraas:

$$\Psi(1,2) = N \left[e^{-\zeta r_1} e^{-\zeta r_2} (1-br_{12}) \right]$$
 (7.42)

que depende dos parâmetros ς e b; e uma função mais complicada, também proposta por Hylleraas:

$$\Psi(1,2) = e^{-\zeta r_1} e^{-\zeta r_2} \sum_{\substack{i jk \\ ijk}} c_{ijk} s^i e^j u^k$$
 (7.43)

na qual os coeficientes C_{ijk} devem ser determinados variacionalmente. Com esta última função e introduzindo apenas seis termos na somatória, Hylleraas obteve uma energia apenas 0,0005 hartrees acima do valor exato.

O melhor valor de que se dispõe para a energia eletrônica não relativista do nível fundamental do átomo de hélio é o calculado por Schwartz [6]:

$$E_{nr} = -2,903774377 \pm 0,000000001 hartree (he)$$

A correção relativista a energia para o nível fundamental do átomo de helio a 0,000060 hartrees. Esta, a outras correções menores (polarização da massa, corrimento de Lamb) podem ser calculadas pela teoria de perturbações. Adicionando-as ao valor E_{ne}, deve se obter o resultado axperimental.

A energia do nivel fundamental é a energia necessária para retirar os dois elétrons do núcleo:

$$E_{exp} = -(I_2^{I} + I_2^{II})$$

A maneira mais precisa de se determinar potenciais de ionização experimental mente é a partir dos espectros, daterminando o limite das séries espectrais. O primeiro potencial de ionização, $I_{\rm Z}^{-1}$ de todos os âtomos é conhecido [7] com precisão da aproximadamente 0,000005 hartreas. A maioria dos potenciais $I_{\rm Z}^{-11}$ também têm sido daterminados. Entretanto, a medida que aumenta o estado de ionização do âtomo, torna-se mais difícil o trabalho experimental e os dados são ascassos [8].

E intaressanta notar qua a teoria e a axpariância se complementam partícularmente bem nesta ârea. Os potenciais da ionização que podem sar madidos são os que correspondem a átomos neutros ou pouco ionizados. anquanto que os mais fâcais de calcular são os de ĩons con poucos elâtrons. Assim por exemplo, para o átomo de barilio, o melhor resultado é zeôtico experimentad [i]: os potenciais $\mathbf{I}_{\mathbf{Z}}^{-1}$ a $\mathbf{I}_{\mathbf{Z}}^{-1}$ são medidos, enquanto qua $\mathbf{I}_{\mathbf{Z}}^{-1}$ (correspondente à Be**) e $\mathbf{I}_{\mathbf{Z}}^{-1}$ (correspondente a Be**+ qua á um ĩon hidrogenoide) são calculados.

7 - MODELO PARA ĀTOMOS MULTIELETRÔNICOS

Quando o número de elátrons aumenta, o número da coordenadas intereletrônicas r_{ij} entre pares de elátrons aumenta rapidamente, e as funçõas que contêm axplicitamente as variáveis r_{ij} tornam-se logo imprâticas [9].

7.1 - O Modelo

O modelo quantico mais comume. Le utilizado para átomos (e moléculas) \bar{e} o da orbitais atáricos de Mantree-Fock que \bar{e} uma extensão do modelo do átomo da hidrogânio \bar{a} sistemas com mais de um alêtron. Consiste em representar o \bar{a} tomo (ou a molêcula) por um conjunto da orbitais $\{\psi_4\}$ qua lhes são caracte-

rísticos e que estão ocupados por 0,1 ou Z alétrons. Este é um modelo de partículas indapendentas. Escreve-se a função de onda total eletrônica como:

$$\Psi(1,2,...,N) = \frac{1}{\sqrt{N!}} \det\{\phi_1(1)\phi_2(2)...\phi_N(N)\}$$
 (7.44)

em termos da spin-orbitais

$$\phi_{\dagger}(1) = \psi_{\dagger}(1) \begin{cases} \alpha(\xi_1) \\ \beta(\xi_1) \end{cases}$$

onde os orbitais $\psi_1(1)$ formam um conjunto ortonormal e são determinados variacionalmenta.

7.2 - A energia total eletrônica

A energia total, para a função de onda aproximada $\forall \{1,2,\dots,N\}$ \bar{e} dada pelo valor rédio do operador \bar{H} :

ond

$$\vec{H} = -\frac{\pi^2}{2\pi} \sum_{i} \nabla^2(i) - \sum_{i} \frac{2}{r_i} + \sum_{i \in j} \frac{1}{r_{ij}}$$
(7.46)

que \tilde{e} o Hamiltoniano complato não relativista. Substituindo \tilde{H} e Ψ na expressão para < E > a minimizando < \tilde{E} >:

$$\delta < E > = 0 \tag{7.47}$$

obtêm-se um conjunto de equações integro-difarenciais que podem ser escritas na forma:

$$\hat{F}(1)\psi_i(1) = \varepsilon_i\psi_i(1) \tag{7.48}$$

Desta modo os orbitais variacionais $\psi_{ij}(1)$ são as autofunções de um operador de um elétron, o operador de Fock, $\hat{F}(1)$, que pode sar considarado como úm Ha miltoniano efetivo para cada elétron no seu ambiante. A forma do oparador da Fock é discutida em detalhas no Apēndica 12. Ele á definido em termos das proprias autofunções ψ_{ij} . Assim, a resolução da eq. 7.48 é felta por um pro-

cesso iterativo, até atingir a autoconsistência, ou seja até que as funções ε_1 utilizadas para definir \hat{F} sejam realmente as autofunções de \hat{F} : \hat{e} o método do campo autoconsistente (mais conhecido como SCF, do inglês self-consistent field).

As soluções exatas à eq. 7.48 são os orbitais de Hartree-Fock e số podem ser obtidos numericamente. Quando as soluções são aproximadas chamam-se orbitais SCF (ver Sec. 9).

E importante notar que a energia total, E, não \tilde{e} simplesmente a soma das energias orbitais, ε_1 , de todos os elétrons. A energia de um \tilde{a} tomo de N elétrons \tilde{e} igual a menos a soma dos potenciais de ionização auceasávos do \tilde{a} tomo:

$$E = -(I_2^{I} + I_2^{1I} + ... + I_2^{N-1})$$
 (7.49)

ou seja. \tilde{a} energia liberada quando, a um núcleo de carga +Ne vão se adicionam do sucesafuamente os N elétrons. Entretanto, Koopmans demonstrou que a energia orbital c_{\uparrow} pode ser interpretada como a energia de ionização de um elétron no orbital atômico i, na presença de todos os outros elétrons. \tilde{E} evidente então que a soma

$$E^0 = \sum_{i} \varepsilon_i$$
 (7.50)

 \tilde{e} bem menor, em valor absoluto, que E, pois \tilde{e} muito mais fâcil retirar um elêtron de um átomo na presença dos cutros elêtrons do que quando o átomo já está ionizado. De fato, a soma das energias orbitais representa a energia de ordem zero, correspondente a um Hamiltoniano não porturbado, \hat{H}^o :

$$\widetilde{H}^0 = \sum_{i} \widehat{F}(i) \tag{7.51}$$

A energia Eº representa apenas aproximadamenta o 60% da energia total.

A energia total para sistemas em que cada orbital contem dois elêtrons emparelhados ocupando o orbital cuja energia \hat{e} c $_i$, \hat{e} dada pela expressão:

$$E = 2 \sum_{i}^{\text{ocup}} c_{i} - \sum_{j}^{\text{ocup}} \sum_{j}^{\text{ocup}} (2J_{i,j} - K_{i,j})$$
(7.52)

onde as somas se estendem a todos os orbitais atômicos ocupados, e

$$J_{ij} = \int \!\! \psi_i^*(1) \psi_j^*(2) \; \frac{1}{r_{12}} \; \psi_i(1) \psi_j(2) d\tau_1 d\tau_2$$

 $K_{ij} = \int \psi_i^*(1)\psi_j^*(2) \frac{1}{\tau_{12}} \psi_i(2)\psi_j(1)d\tau_1 d\tau_2$ (7.53)

Para sistemas com elêtrons não emparelhados o problema ê mais complicado por que, em geral, a função de sonda não pode ser escrita na forma da eq. 7.44, sendo que requer uma combinação linear de determinantes de Slater.

7.3 - Os orbitais

E particularmente conveniente escolher os orbitais atômicos numa forma parecida à dos orbitais hidrogênicos, como produto de um harmônico esférico e uma função radial optimizada:

$$\psi_{\dagger}(r,\theta,\phi) = R_{n\ell}^{OPt}(r) Y_{\ell m}(\theta,\phi)$$
 (7.54)

A vantagem disso ê que eles podem receber os nomes ls,2s,2p,... e serem clas sificados em ordem crescente de maneira anâloga aos orbitais dos âtomos hidrogenôides. Mais importante ainda, as regras de seleção envolvem os números quânticos ℓ e m característicos das funções angulares $Y_{fm}(\theta,\phi)$.

As funções radiais porêm são escolhidas de diversas maneiras. Por que não utilizar simplesmente funções hidrogênicas, optimizando variacionalmente o $Z_{\rm ef}$? Acontece que as integrais sobre o operador $\frac{1}{r_{12}}$ são complicadas, e que computacionalmente a situação piora muito a medida que aumenta o número quân tico n. A procura de funções radiais que permitam a representação mais simples de funções de onda totais Ψ , e que facilitem os câlculos de propriedades atômicas (e moleculares) a partir dessas Ψ , ainda continua. Algumas das formas que se utilizam para $R_{\rm nP}(r)$ serão analisadas na Sec. 10.

1.4 - As Energias Orbitais

Uma representação esquemâtica das energias orbitais de um atomo multi-eletrônico é dada na fig. 7.3. A diferença mais importante com relação à distribuição dos níveis orbitais no âtomo de hidrogênio ê que, devido ao apa recimento dos termos de repulsão eletrônica, $\frac{1}{r_{ij}}$, no Hamiltoniano, as energias orbitais dependem do número quântico \mathcal{L} . Assim, por exemplo, os orbitais 2p que para o hidrogênio tinham exatamente a mesma energia que o 2s (desprezando o efeito spin-ôrbita), tem agora uma energia maior que a do 2s. Uma explicação intuitiva desta diferença pode ser achada na forma dos orbitais 2s e 2p: os elétrons em orbitais 2s tem maior penetração perto do nûcleo e consequentemente sentem mais a atração da carga nuclear,o qual abaixa a sua energia em relação à dos elétrons em orbitais 2p.

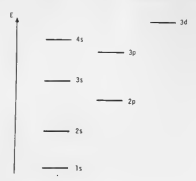


Fig. 7.3 - Representação esquemática das energias orbitais de átomos multieletrônicos.

A ordem dos níveis de energia da Fig. 7.3 é aproximadamente obedecida por todos os átomos. Porém quando as energias de dois orbitais são muito próximas, a ordem pode ser invertida, dependendo do átomo. Esta deve, em princípio, ser determinada para cada átomo, mediante cálculos muito precisos ou medições espectroscópicas [7].

8 - A TABELA PERIODICA

-

8.1 - Configurações eletrônicas: Principio de Aufbau.

do a contrar by to the telegraphic and the second

Denomina-se configuração eletrôxica de um estado de um átomo ao conjunto de pares de números quânticos (n,l), ou subníveis, dos orbitais ocupados. Por exemplo, o conjunto

representa uma configuração de um ātomo ou fon de oito elétrons, na qual dois elétrons têm números quânticos n=1, £=0, dois têm n=2,£=0, três têm n=2.£=1 e um têm n=3.£=0.

A configuração do nível fundamental ê determinada preenchendo os orbitais dos subníveis ls,2s,2p,... por ordem de energia crescente, lembrando que um orbital s é duplamente degenerado (as duas funções sα e sa correspondem à mesma energía), um orbital p é seis vezes degenerado, um orbital d.dez, etc. Este procedimento se denomina de Αυλόσω.

Una combinação na qual todos os subníveis ocupados contêm o máximo número de elétrons chama-se configuração de capa (echada. (Na realidade deveria se dizer aubcapa fechada, pois costuma-se também chamar de capa K do ato mo ao conjunto de subníveis com n=1, capa L aos subníveis com n=2, etc).

As configurações dos níveis fundamentais de todos os átomos da tabeia periódica são dadas na Tabela 7.1. Elas foram determinadas a partir de dados de energías orbitais. As configurações que aparecem entre parênteses não são definitivas.

As configurações eletrônicas podem ser convenientemente representadas esquematicamente utilizando diagramas de energias orbitais. Por exemplo, para o âtomo de lítio, a distribuição dos elêtrons se representa como:

8.2 - Funções de onda

Dada a configuração, uma função razoavelmente boa pode ser escrita em forma de um ûnico determinante de Slater, se a configuração é de capa fechada (níveis fundamentais de He,Be,Ne,Mg,...). Para o berilio, por exemplo:

$$Y_{Be} = \frac{1}{\sqrt{4!}} \det(1sx(1)1s\beta(2)2s\alpha(1)2s\beta(2))$$

Entretanto para os âtomos cujo nível fundamental é de capa abenta a função de onda pode requerer uma combinação linear de determinantes, correspondentes ás diversas possíveis combinações dos spin-orbitais.

O nível fundamental do átomo de Li é caracterizado pela configuração de capa aberta

e os spin-orbitais ocupados são:

$$1s_{3},1s_{8} = \begin{cases} 2s_{9} & ou \\ 2s_{8} & \end{cases}$$

As correspondentes funções de onda são

TABELA 7.1 Configurações dos Niveis Fundamentais dos Átoros

Z Ātom		Configuração	Z Ātor		Configuração	
1 2 2 3 4 5 5 6 7 8 9 10 111 12 13 14 15 16 16 17 18 120 221 223 224 225 228 29 40 31 32 33 34 35 6 37 8 39 40 41 42 44 45 44 47 48 9 50 51 52	Helie Beconoffer Helie Hel	1s 1s 1s 1s 1s 2s He 2s He 2s ² 2p Ne 3s Ne 3s ² 3p Ar 4s ² 3d Ar	53 54 56 56 57 58 59 60 61 62 63 64 65 66 67 77 77 78 79 80 81 82 83 84 85 86 87 88 99 91 92 92 93 94 95 96 96 97 97 97 97 97 97 97 97 97 97 97 97 97	Cm Bk Cf Es Fm Md No	Kr 5s ² 4d ¹ °5p ² Kr 5s ² 4d ¹ °5p ⁴ Xe 6s Xe 6s ² Xe 6s ² Xe 6s ³ 4f ⁵ Xe 6s ³ 4f ⁷ Xe 6s ³ 4f ¹ Sd ³ Sd ³ Xe 6s ³ 4f ¹ Sd ³ Xe 6s	

$$\Psi_{\alpha} = \frac{1}{\sqrt{3!}} \det \{1s_{\alpha}(1)1s_{\beta}(2)2s_{\alpha}(3)\}$$

$$\Psi_{\beta} = \frac{1}{\sqrt{3!}} \det \{1s_{2}(1)1s_{3}(2)2s_{3}(3)\}$$

Como a energía não depende do valor do número quantico $\mathbf{m}_{_{\mathbf{Q}}}$ (nem mesmo cluindo o efeito spin-õrbita) ambas funções correspondem ao mesmo nível energía, o qual é duplamente degenerado. Cada uma delas representa um estados. Apesar do nível fundamental do átomo de Li corresponder a uma configuração de capa aberta, so um determinante de Slater é necessário formar a função de onda.

A configuração do nível fundamental do C.

da origem à quanze estados, porque são quinze maneiras de escolher os dois spin orbitais do tipo p. Intuitivamente é razoavel pensar que os estados:

possuem a mesma energia. Porém não é evidente que colocando dois elétrons num mesmo orbital 2p, por exemplo:

o estado resultante corresponda a mesma energia eletronica. Com efeito, verifica-se que as energias destes estados não são as mesmas e que uma deter minada configuração pode dar origem a vários níveis de energia. O problema serã discutido com mais detalhes depois de introduzirmos os termos espectros copicos.

É importante notar que o desdobramento dos níveis de uma mesma configu ração resulta da introdução explícita dos têrmos de repulsão eletrônica 🚡 no Hamiltoniano. Se o Hamiltoniano for aproximado de alguma maneira que mo diffique o potencial e o transforme num campo central, $V_{ef}(r)$, a cada configu ração corresponderã uma energia. No mêtodo de Hartree-Fock. o Hamiltoniano que se utiliza e o Hamiltoniano completo não relativista, sendo que a aproxi mação é feita na forma da função de onda.

Os distintos níveis de energia correspondentes a uma configuração po-

dem ser classificados de acordo com a sua simetria em relação aos operadores \hat{L}^2 , \hat{S}^2 e \hat{J}^2 . Na secção seguinte estudaremos uma maneira geral de classificânlos para qualquer configuração de qualquer átomo.

9 - TERMOS ESPECTROSCÓPICOS

9.1 - Determinação de L.S.J e M. para um atomo multieletrônico.

O estado em que um átomo multieletrônico se encontra pode ser convenientemente caracterizado indicando

(1) a configuração eletrônica

massacram from to demonstra densesses

(2) um símbolo, chamado termo espectroscópico, cuja forma geral e

onde L \hat{e} o mesmo número quântico de momento angular orbital total correspondente ao momento angular orbital \hat{L} ,

$$\vec{L} = \sum_{i}^{N} \vec{\ell}_{i}, \qquad (7.56)$$

S ê o número quântico de spin total correspondente a

$$\ddot{S} = \sum_{i=1}^{N} s_{ij} \tag{7.57}$$

e J é o número quantico de momento angular total correspondente a

$$\vec{J} = \vec{L} + \vec{S} \tag{7.58}$$

A quantidade 25+1 ê chamada multiplicidade. Quando LaS, a multiplicidade corresponde ao nûmero de possíveis valores de J diferentes associados ao mes mo par L.S. Os 25+1 níveis de energia, todos muito prôximos em comparação com as separações entre diferentes L.S., formam um multiplete. É importante notar que esta definição da palavra "multiplete" difere da dos espectroscopintas, para os quais um multiplete e um conjunto de linhas muito prôximas no espectro.

Para poder determinar os termos espectroscópicos que se originam de uma dada configuração é preciso fazer as somas vetorias acima. No Cap. V vimos que, se quisermos interpretar os momentos angulares orbitais e de spin clâssicamente, devemos supor que estes so podem estar orientados de modo que

as suas projeções sobre o eixo Z tenham determinados valores. Por exemplo, a projeção sobre o eixo Z do momento angular $\hat{\ell}_1$ caracterizado pelo número quantico ℓ_1 , ső pode valer $0, 21, \ldots, 2\ell_1$. Assim sendo, as combinações de qualquer par destes vetores ficam restritas: demonstra-se que o número quantico do vetor $\hat{\ell}$ resultante de acoplar $\hat{\ell}_1$ e $\hat{\ell}_2$ ső pode valer

$$|\ell_1 - \ell_2|$$
, $|\ell_1 - \ell_2| + 1, \dots, \ell_1 + \ell_2$ (7.59)

THE RESERVE OF THE PARTY OF THE

Para âtomos com N elêtrons, deverão ser combinados N vetores $\hat{\ell}_i$. Na prâtica, podemos esquecer dos vetores e combinar apenas os nûmeros quânticos ℓ_i , de dois em dois, observando a regra (7.59):

$$\begin{cases} |\ell_{1} \cdot \ell_{2}| & \underline{\ell_{1}} \\ |\ell_{1} \cdot \ell_{2}| & \underline{\ell_{1}} \\ |\ell_{1} \cdot \ell_{2}| \cdot \ell_{3}| + 1 & \underline{\ell_{1}} \\ |\ell_{1} \cdot \ell_{2}| \cdot \ell_{3}| + 1 & \underline{\ell_{1}} \\ |\ell_{1} \cdot \ell_{2}| \cdot \ell_{3}| & \underline{\ell_{1}} \\ |\ell_{1} \cdot \ell_{2}| \cdot \ell_{3}| & \underline{\ell_{1}} \\ |\ell_{1} \cdot \ell_{2}| + 1 \cdot \ell_{3}| & \underline{\ell_{1}} \\ |\ell_{1} \cdot \ell_{2}| + 1 \cdot \ell_{3}| & \underline{\ell_{1}} \\ |\ell_{1} \cdot \ell_{2}| + 1 \cdot \ell_{3}| & \underline{\ell_{1}} \\ |\ell_{1} \cdot \ell_{2}| + 1 \cdot \ell_{3}| & \underline{\ell_{1}} \\ |\ell_{1} \cdot \ell_{2} \cdot \ell_{3}| & \underline$$

A combinação dos s_i, é feita da mesma maneira, assim como também a dos vetores L e S totais. Para estes últimos, o resultado é um vetor Ĵ cujos possíveis números quânticos são:

havendo em total

$$|(L+S) - (|L-S|)| + 1 = 2S+1$$

possíveis valores.

Finalmente, para um certo par de valores de L e S, e uma vez escolhido um dos valores de J, temos o termo espectroscópico

cuja degenerescência e dada pelo número de possíveis valores de M..

9.2 - Termos espectroscópicos da configuração loto de helio

Aplicaremos, a continuação, estes conceitos a um exemplo simples,a con figuração ls2s do primeiro estado excitado do átomo de hēlio. Temos:

$$\ell_1=0$$
, $s_1=\frac{1}{2}$, $\ell_2=0$, $s_2=\frac{1}{2}$

Assim:

L=0 e S =
$$\begin{cases} \frac{1}{2} - \frac{1}{2} = 0 \\ \frac{1}{2} + \frac{1}{2} = 1 \end{cases}$$

Os possíveis valores de J são:

Os simbolos que se utilizam para os diferentes valores de L são os mesmo que para funções de um elêtron (s,p,d,...):

A configuração 1s2s do atomo de -filio da origem aos seguintes termos espectroscôpicos:

É importante tomar cuidado para rão confundir o símbolo S do spin total com o símbolo S correspondente a L=0. Notamos ainda que o termo ³S₁ não ê um triplete no sentido da definição dada acima, pois lhe corresponde sō um valor de J; a quantidade 2S+1 indica a multiplicidade somente se L≥S.

0 termo 1 S, é triplemente degenerado: os três valores do número quântico de projeção do momento angular Jel sobre o eixo z,

$$M_{\rm J} = -1.0.1$$

definem três estados diferentes do sistema, os quais, na ausência de um campo magnético externo, têm a mesma energia.

O termo ¹Sa ê não degenerado. Em total são então quatro estados dife

rentes do átomo, três com a energia do 'S₁ e um com a energia do 'S₆.

Este fato não devería nos surpreender pois existem quatro maneiras diferentes de arrumar dois elétrons nos orbitais ls e 2s:

1s	2s	ML	MS	Função	
+	+	0	1	$\hat{A}(1sa(1)2sa(2))$	
+	+	υ	-1	Ã(1s8(1)2s8(2))	
+	+	0	0	Ã{1sa(1)2s8(2)}	
+	+	0	0	Â{1s8(1)2sa(2)}	

Quais as funções de onda correspondentes ao triplete e quais ao single te?

As duas primeiras so podem pertencer ao triplete pois tem M_S f e -1 respectivamente. Para as duas Eltimas porēm ē necessārio fazer combinações lineares apropriadas. Demonstra-se [10] que as funções de onda da configura cão 1s2s do hēlio podem ser escolhidas na forma seguinte:

$$\left[1s(1)2s(2) - 2s(1)1s(2)\right] \begin{cases} a(1)a(2) \\ b(1)a(2) \\ o(1)b(2) + b(1)a(2) \end{cases} (7.60)$$

para o triplete, 3S, e

$$\left[1s(1)2s(2) + 2s(1)1s(2)\right] \left[\alpha(1)\beta(2) - s(1)\alpha(2)\right]$$
 (7.61)

para o singlete, 15, (ver exercícios 10 e 11).

9.3 - Ortohelio e Parahelio

Uma consequência interessante da existência de dois termos espectroscó picos ¹S e ²S para a primeira configuração excitada do átomo de hélio é o aparecimento de dois grupos de linhas no espectro as quais aparentemente não estão relacionadas entre si. Os primeiros níveis de energia e as transições permitidas pelas regras de seleção:

$$\Delta s = 0$$

$$\Delta \ell = \pm 1$$

$$\Delta i = 0, \pm 1 \text{ con } i=0 \longrightarrow i=0$$

estão representados na Fig. 7.4. Observamos duas series de transições,

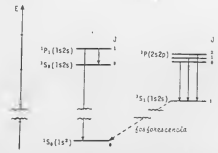


Fig. 7.4 - Níveis de energia e transições do He.

uma entre tripletes e outra entre singletes e que os dois sistemas não se combinam. Pensava-se originalmente que existiam dois tipos de hélio, o *outo*-

hêllo caracterizado pelo conjunto de transições entre tripletes e o parahê-Lio cujo espectro dava as transições entre singletes. O estado ³S é um estado metaestável que decai lentamente para o ¹S: enquanto a meia vida de um estado excitado ê da ordem de 10⁻⁴ segundos, a de um estado metaestável ê de 10⁻¹ segundos. O decaimento râpido chama-se (Luorescencia, o lento, Sos Sorescencia.

9.4 - Porque L,S,J,M,!

O Hamiltoniano eletrônico de um átomo de N elétrons, se desprezarmos os efeitos relativistas e a polarização de massa, e na ausência de campos magnéticos externos é:

$$\hat{H} = -\frac{1}{2} \sum_{i} \nabla^{2} \{i\} - \sum_{i} \frac{2}{r_{i}} + \sum_{i \leq i} \sum_{r_{i} \neq i} \frac{1}{r_{i}}$$

$$(7.62)$$

em unidades atomicas. Se desejamos encontrar as suas autofunções e caracteriza-las da maneira mais completa possível, temos de procurar um conjunto de operadores que admitam simultaneamence as mesmas autofunções. Come efeito, se uma função Ψ_{ij} e autofunção do Hamiltoniano \vec{H} e se ainda existe outro operador $\vec{0}$ tal que

o autovalor o serve para caracterizar a função Ψ_{ij} . Por exemplo, consideremos a função

do ātomo de hidrogênio. Ela é simultaneamente autofunção de \tilde{H} , \hat{L}^2 , \tilde{L}_2 , \tilde{S}^2 e \tilde{S}_2 :

$$\vec{H}(2p^{+}\alpha) = -\frac{1}{8}(2p^{+}\alpha)$$

$$\vec{L}^{2}(2p^{+}\alpha) = 2(2p^{+}\alpha)$$

$$\vec{L}_{2}(2p^{+}\alpha) = 1(2p^{+}\alpha)$$

$$\vec{S}^{2}(2p^{+}\alpha) = \frac{1}{4}(2p^{+}\alpha)$$

$$\vec{S}_{+}(2p^{+}\alpha) = \frac{1}{4}(2p^{+}\alpha)$$
(7.63)

Assim, de todas as autofunções de \bar{H} correspondentes ao autovalor - $\frac{1}{8}$, os operadores \bar{L}^2 , \bar{L}_2 e S_2 caracterizam uma, neste caso a função 2p°o:

$$n=2 \quad \begin{cases} 2p & \begin{cases} 2p^* & \begin{cases} 2p^*\alpha \\ 2p & \end{cases} \\ 2p^6 & \begin{cases} 2p^6\alpha \\ 2p^6\alpha \\ 2p^6\alpha \end{cases} \end{cases} \\ 2p^{-1} & \begin{cases} 2p^{-1}\alpha \\ 2p^{-1}\beta \\ 2p^{-1}\beta \end{cases} \\ 2s & 2s & \begin{cases} 2s\alpha \\ 2s\beta \end{cases} \end{cases} \\ \hat{H} \quad \tilde{L}^2 \quad \tilde{L}_2 \quad \tilde{S}_2 \end{cases}$$

A condição para que uma função seja autofunção de dois operadores que eles comutem. Assim, devemos procurar conjuntos de operadores que comutem com o Hamiltoniano e também entre si. É fâcil verificar [10] que o Hamiltoniano da eq. 7.62 comuta com os operadores $\tilde{L}^3, \tilde{S}^2, \tilde{J}^3, \tilde{J}_2, \tilde{J}_2, \tilde{S}_2$ e que \tilde{L}^2 e \tilde{S}^2 comutam com os quitros seguintes. Entretanto \tilde{J}^2 comuta com \tilde{J}_Z mas não com \tilde{L}_Z e \tilde{S}_Z , sendo que estes \tilde{U} ltimos comutam entre si. Analisando a situação, chega-se à conclusão de que é possível escolher dois conjuntos:

$$\left\{ \hat{L}^{z}, \hat{S}^{z}, \hat{L}_{z}, \hat{S}_{z} \right\}$$

UL

$$\left\{ \tilde{L}^{2},\tilde{S}^{2},\tilde{J}^{2},J_{z}\right\}$$

Ao primeiro correspondem funções de onda $\P_{n\ell mm_e}$; ao segundo, as $\Psi_{\ell s,jm_e}$. Acontece porêm que, se ao Hamiltoniano dã eq. 7.62, se acrescenta o

Acontece porêm que, se ao Hamiltoniano da eq. 7.62, se acrescenta o termo de acoplamento spin-orbita, os operadores \tilde{L}_z e \tilde{S}_z deixam de comutar com o Hamiltoniano. Assim ê conveniente escolher o segundo conjunto de operadores.

Resumindo, a situação pode ser representada graficamente como na Fig. 7.5.

Para âtomos pesados o têrmo de acoplamento spin-orbita passa a ser maior que o de repulsão coulombiana. Assim os vetores $\mathcal{L}_{\hat{q}}^+$ e $s_{\hat{q}}^+$ de cada ātomo se acoplam primeiro entre si formando um novo vetor $\mathbf{j}_{\hat{q}}^+$. A soma de todos os $\hat{\mathbf{j}}_{\hat{q}}^+$ é o $\hat{\mathbf{j}}$ total. Ou seja:

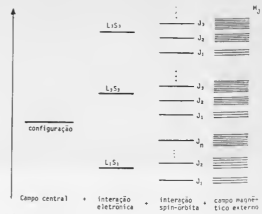


Fig. 7.5 - Deadobramento dos níveis de uma configuração em acoplamento Hussell-Saunders.

$$\vec{J_i} = \vec{\ell_i} + \vec{s_i}$$

Este esquema recebe o nome de acoplamento j-j. O dos átomos leves, representado na Fig. 7.5 ê chamado de acoplamento Russell-Saunders. Em geral, para âtomos pesados a situação ê intermediária entre a de Russell-Saunders e a j-j.

9.5 - Acoplamento de momentos angulares orbitais para eletrons equivalentes.

Consideremos a configuração ls² do âtomo de hélio e determinemos termos espectroscópicos correspondentes.

Como no caso da configuração ls2s analisada anteriormente; temos

$$\ell_1 = \ell_2 = 0$$

$$s_1 = s_2 = \frac{1}{2}$$

ou seja que poderíamos esperar obter o mesmo resultado que antes: "S₁ e "S₀.

174

Porém, se tentarmos escrever as diferentes maneiras de arrumar os dois elétrons chegamos a conclusão de que existe so uma:

$$M_S = 0$$
 $M_S = 0$ $Y = A\{1sa(1)1sB(2)\}$

Isto é devido ao princípio de exclusão de Pauli, e acontece porque os dois elétrons ocupam o mesmo orbital. O termo espectroscópico é:

E fácil verificar que sempre que houver subcamadas completas (p 4 ,d 1e ,...) o termo espectroscópico é 1S_8 .

Quando as subcamadas são incompletas porêm o problema se complica notavelmente. O exemplo clássico é a determinação dos termos da configuração p². O procedimento é descrito no Apêndice 13.

Na prática estes resultados estão tabelados para todas as configurações com elétrons equivalentes, de interesse (Tabela 7.2).

TABELA 7.2

Termos Espectrossópicos de Configurações com Elétrons Equivalentes.

Configuração	Termos*			
s2;p5;d10	1 S .			
p;p ⁵ .	2 p			
p²;p"	3 P, 1 D, 1 S			
p ⁸	"S,2D,2P			
d;d9	² D			
d²;d"	3F. 1P. 1G, 10, 1S			
d³;d7	F, P, 2H, 2G, 2F, 2O(2), 2P			
d*;d6 50,3H,3G,3F(2),30,1P(2),11,1G(2),1F,10(2),1				
d ⁵	65,6G,6F,70,6P,2I,2H,2G(2),2F(2),2O(3),2P,2S			

^{*} Os termos estão colocados em ordem de energia crescente.

 $\label{eq:continuous} E \text{ interessante notar que o resultado \'e o mesmo para p^1 que para p^5, $\underline{p_a}$ ra p^2 que para p^*,..., ou seja para uma subcamada contendo N elétrons que $\underline{p_a}$ ra uma subcamada contendo N_{max}-N elétrons.}$

9.6 - Regras de Hund [11]

O ordenamento dos níveis de energia correspondentes aos termos de uma configuração depende das interações eletrostáticas e magnéticas no átomo ou molécula. As regras de Hund são um guia simples, empírico que permite ordenar os níveis sem se precisar analisar essas interações.

- Dada uma certa configuração e multiplicidade, o termo de maios mul tiplicidade é o de menor energia.
- (2) Cada uma certa configuração e multiplicidade, o termo de maior momento angular ê o de menor energia.
- (3) Dada uma certa configuração, multiplicidade e momento angular, o nível de menoa momento angular total J e o de menor energia se a configuração corresponde a uma subcamada com menos da metade do número máximo de elétrons, e é o de maior energia no caso contrário.

O cumprimento das regras pode ser verificado analisando a Tabela 7.2.

Tradicionalmente, a primeira regra de Hund tem sido interpretada da ma neira seguinte: se dois elétrons tem spins paralelos (triplete), eles devem ocupar orbitais diferentes e, consequentemente, regiões do espaço diferentes; assim, a energia de repulsão entre eles é menor do que se tivessem spins opostos, porque neste caso poderiam ocupar o mesmo orbital.

Esta explicação não é, porém, conveniente, nem é verdadeira. Cálculos [11] do valor médio da repulsão eletrônica < $\frac{1}{\Gamma_{12}}$ > para vários sistemas utilizando boas funções de onda, mostram o efeito inverso, i.e., a repulsão é macion no triplete do que no singlete. O fator dominante que abaixa a energia do triplete com relação à do singlete é um aumento na atração dos núcleos pelos elétrons, < $-\frac{Z}{L}$ >.

A maior atração resulta numa contração do átomo, os elétrons tem de se aproximar mais do núcleo e, consequentemente, um do outro, e a energia de repulsão entre eles aumenta.

Com relação à segunda regra de Hund, se os dois elétrons tem momentos angulares paralelos podemos imagina-los circulando na mesma direção em volta do núcleo. Assim a probabilidade de um encontro é pequena, enquanto que se a circulação fosse em direções opostas ela seria muito maior levando a uma repulsão eletrônica maior e a uma energia total também maior.

O stermos estad conocesam orden.
 O número (2) indica que existem dois acoplamentos que correspondem ao mesmo termo espectroscópico.

10.1 - Fanções de Tapo Stater

Para atomos. Slater propos a utilização de funções da forma

$$S_{n,\zeta}(r) = (2\xi)^{n+\frac{1}{2}} [(2n)!]^{-1/2} r^{n-1} e^{-\xi r}$$
 (7.64)

as quais são atualmente chamadas $funções de tipe Stater (570's); o expoente <math>\xi$ \tilde{e} característico do orbital e \tilde{e} igual ao quociente entre a carga nuclear efetiva e o número quantico principal:

$$\xi = \frac{Z_{ef}}{n_{ef}} = \frac{Z-z}{n_{ef}}$$

onde ç e a constante de blindagem. O parâmetro ç deve ser determinado variacionalmente. Quando Slater propos os 570's en 1930, formulou simultaneamente una série de regras empíricas para a determinação aproximada de ç e de n_{ef} sem necessidade de cálculos: estas são conhecidas como tegras de Slatet ou regras de constantes de blindagem. Posteriormente os valores de ¿ foram calculados variacionalmente para o estado fundamental de todos os átomos neutros até Ru [13] utilizando o método SCF. Se bem e notável a concordância com os resultados empíricos de Slater, já não hã motivo para continuar utilízando estes últimos. Os valores de ç de Clementi e Raimondi estão tabelados a continuação (fatela 7.3).

E interessante notar que ¿ é em geral, um pouco maior para o orbital 2s que para o 2p, indicando que a carga efetiva nuclear que age sobre um eletron que ocupa um orbital 2s é maior do que a que age sobre um eletron no orbital 2p. Este ponto está de acordo com o fato já notado na 5ec. 7.4 de que a energia do orbital 2s é menor (mais negativa) que a do 2p.

Os STO's não possuem nõs e, consequentemente não podem, isoladamente, representar os orbitais atômicos exceto o primeiro de cada tipo angular: 15,2p,3d,4f,... Assim, eles são sempre utilizados na forma de combinações lineares.

10.2 - Dibitais de Hartree-Fock

As funções radiais mais comumente empregadas para ãtomos são combinações lineares de 5TO's com diferentes expoentes ξ_{z} :

$$R_{n\ell}(r) = \sum_{i=1}^{m} 5_{n\ell i}(r) a_{n\ell i}$$
 (7.65)

TABELA 7.3

Valorea SCF para os expoentea ξ dos STO's de atomos neutros no seu — as fundamento].

	Z	ls	2s	2р	3 s	3р	4s	3d	4p
He	2	1.6875							
Li	3	2.6906	0.6396						
8e	4	3.6848	0.9560						
8	5	4.6795	1.2881	1.2107					
C	6	5.6727	1.6083	1.5679					
N	7	6.6651	1.9237	1.9170					
0	8	7.6579	2.2458	2.2266					
F	9	8.6501	2.5638	2.5500					
Ne	10	9.6421	2.8792	2.8792					
Na	11	10.6259	3.2857	3.4009	0.8358				
Иg	12	11.6089	3.6960	3.9129	1.1025				
A1	13	12.5910	4.1068	4.4817	1.3724	1.3552			
51	14	13.5745	4.5100	4.9725	1.6344	1.4284			
Р	15	14.5578	4.9125	5.4806	1.8806	1.6288			
5	16	15.5409	5.3144	5.9885	2.1223	1.8273			
C1	17	16.5239	5.7152	6.4966	2.3561	2.0387			
Ar	18	17.5075	6.1152	7.0041	2.5856	2.2547			
K	19	18.4895	6.5031	7.5136	2.8933	2.5752	0.8738		
Ca	20	19.4730	6.8832	8.0207	3.2005	2.8861	1.0995		
5c	21	20.4566	7.2868	8.5273	3.4466	3.1354	1.1581	2.3733	
Τi	22	21.4409	7.6883	9.0324	3.6777	3.3679	1.2042	2.7138	
٧	23	22.4256	8.0907	9.5364	3.9031	3.5950	1.2453	2.9943	
Ĉr	24	23.4138	8.4919	10.0376	4.1226	3.8220	1.2833	3.2522	
Mn	25	24.3957	8.8969	10.5420	4.3393	4.0364	1.3208	3.5094	
Fe	26	25.3810	9.2995	11.0444	4.5587	4.2593	1.3585	3.7266	
Со	27	26.3668	9.7025	11.5462	4.7741	4.4782	1.3941	3.9518	
Ni	28	27.3526	10.1063	12.0476	4.9870	4.6950	1.4277	4.1765	
Cu	29	28.3386	10.5099	12.5485	5.1981	4.9102	1.4606	4.4002	
Zn	30	29.3245	10.9140	13.0490	5.4064	5.1231	1.4913	4.6261	
Ga	31	30.3094	11.2995	13.5454	5.6654	5.4012	1.7667	5.0311	1.5554
Ge	32	31.2937	11.6824	14'.0411	5.9299	5.6712	2.0109	5.4171	1.6951
As	33	32.2783	12.0635	14.5368	6.1985	5.9499	2.2360	5.7928	1.8623
5e	34	33.2622	12.4442	15.0326	6.4678	6.2350	2.4394	6.1590	2.0718
Br	35	34.2471	12.8217	15.5282	6.7395	6.5236	2.6382	6.5197	2.2570
Kr	36	35.2316	13.1990	16.0235	7.0109	6.8114	2.8289	6.8753	2.4423

onde as constantes a_{n£i} são determinadas variacionalmente pelo mêtodo SCF. Se a dimensão m da base tende a infinito, as funções da Eq. 7.65 são os osbutais de Hartage-Forb.

10.3 - Orbitals SCF com Base Minima

O método de Roothaan para aproximar as soluções das equações de Hartree-Fock tem tido sucesso devido a que é possível obter resultados — tites com um número relativamente penueno de funções de base. De interesse particular são aquelas aproximações que podem ser expressas com a base mais peque na possível. Por exemplo, para o átomo de fluor na configuração ls²2s²2p², uma aproximação SCF requer, no mínimo, dois STO's para representar os orbitais ls e 2s e um STO para representar o orbital 2p. O resultado são os oxbitado SCF de base rénama. Se bem constituem aproximações muito cruas, nelas estão baseados os métodos semiempíricos utilizados no estudo da estrutura eletrônica de moléculas grandes. Os valores das energias obtidas para al guns átomos com funções SCF de base mínima são dados na Tabela 7.4. Pode-se ver que as diferenças com as energias de Hartree-Fock são relativamente grandes, aumentando de 19 kcal/mol para o 8, até 292 kcal/mol no caso do F.

TABELA 7.4

Energias eletrônicas SCF para ce estados fundamentais de alguns átomos leves
[15].

Mētodo	Energia total (hartrees)						
ME 20 20	В	С	N	0	F		
SCF-8M (a)	-24,4984	-37,6224	-54,2689	-74,5404	-98,9421		
SCF-BG (b)	-24,5271	-37,6853	-54,3953	-74,8003	-99,3956		
SCF-OZ (c)	-24,5279	-37,6868	-54,3980	-74,8043	-99,4013		
SCF-CP (d)	-24,5283	-37,6868	-54,3997	-74,8042	-99,4013		
SCF-BE (e)	-24,5291	-37,6886	-54,4009	-74,8094	-99,4093		

- (a) SCF-Base Minima
- (b) SCF-Base Gaussiana de 9 orbitais de tipo s e 5 do tipo p.
- (c) SCF-Base Doble-Zeta
- (d) SCF-Base Minima Generalizada,
- (e) SCF-Base Estendida, coincide até o último algarismo com o Hartree-Fock.

10.4 - Orbitais SCF com bases doble-leta

Numa ordem de precisão mais elevada temos as aproximações SCF doble-ze

ca, nas quais o número de funções de base ê exatamente o dobro das utilizadas em SCF de base mínima. Como podemos ver na Tabela 7.4, as energias SCF
doble-zeta estão muito mais próximas das energias de Hartree-Fock. Para o
carbono, por exemplo, esta diferença ê de 0,0018 hartrees por átomo, ou seja
1,13 kcal/mol. Em cálculos moleculares refinados onde diferenças de energia
da ordem de 10 kcal/mol são interessantes, a informação atômica é geralmente
fornecida em têrmos de orbitais atômicos de qualidade doble-zeta.

10.5 - Orbitais SCF com bases gaussianas

Os cálculos moleculares são notavelmente simplificados se os orbitais atômicos são expandidos em têrmos de funções gausavianas [16]. Estas diferem dos STO's principalmente na dependência em r do expoente. São produtos de um polinomio e de uma exponencial

$$e^{-ar^2}$$
 (7.66)

onde a ê um parâmetro convenientemente escolhido.

Como pode apreciar-se na Tabela 7.4 o número de funções gaussianas ne cessárias para obter orbitais de qualidade doble-zeta é extremamente grande. Uma forma de reduzir o número de funções de base em câlculos moleculares é considerar combinações lineares de funções gaussianas com coeficientes fixos; estas são chamadas de funções gaussianas compactas. É possível aproximar soluções SCF de qualidade doble-zeta com uma base formada por igual núme ro de funções gaussianas compactas [17].

10.6 - Orbitais SCF com base minima de STO's generalizados

Recentemente Bulhões, Scatena e Bunge [18] tem proposto o uso de funcões radiais na forma:

$$r^{\ell}(r+a)^{p} e^{-\alpha(r+b)^{q}}$$
(7.67)

onde ℓ é o nûmero quântico azimutal, e a,b, α ,p e g são parâmetros não inteiros determinados variacionalmente.

Os resultados obtidos em cálculos SCF com esta base são da qualidade dos obtidos com bases doble-zeta, ou melhores (yer Tab. 7.4).

11 - CORRELAÇÃO ELETRÔVICA. O MÉTODO DE INTERAÇÃO DE CONFIGURAÇÕES

O método de Hartree-Fock representa apenas um primeiro passo na resolu

ção do problema atômico (e molecular). As interações instantâneas entre os elétrons não são consideradas corretamente, e assim muitas propriedades não podem ser explicadas.

A diferença entre a energia não relativista exata e a energia calculada pelo método de Hartree-Fock ê chamada energia de correlação:

Como a energia exata não relativista não ê, em geral, conhecida, Veillard' e Clementi tem utilizado uma combinação de informação teôrica e experimental para estima-la, utilizando a expressão:

Os seus resultados estão tabelados na Tab. 7.5 para alguns átomos. Incluimos também as energias de Hartree-Fock para que se possam apreciar as dimensões relativas de E_{corr}. A magnitude da energia de correlação se faz sentir ainda muito mais en moléculas, e consequentemente as energias de ligação calcu-

Comparação entre as energías de HF e as de correlação eletrônica [9] para al guas atomos no seu estado fundamental

Atomo	E _{HF}	Energia de correlação
He	-2,8617	-0,0420 hartrees
Lf	-7.4327	-0.0454
C -	-37,6886	-0.155
Ne	-128,5470	-0,38
Mg	-199,6145	-0.43
C1	-459,4819	-0.67

ladas pelo mêtodo de Hartree-Fock são muito imprecisas. Em âtomos,proprieda des como probabilidades de transição, secções diferenciais de espalhamento, constantes de estruturas hiperfinas, ...,requerem o uso de funções de onda mais sofisticadas que as de Hartree-Fock.

Para introduzir a correlação eletrônica nas funções de onda, dois mêto dos variacionais são comumente utilizados; o de coordenadas inter-partículas, ou " r_{ij} ", e o mêtodo de interação de configurações (IC).

Este mêtodo deve seu nome a que, na função de onda, ê incluida explicitamente a dependência has coordenadas r_{ij} . É o caso, por exemplo, das funções de Hylleraas e de Scherr e Knight, para o hêlio. O mêtodo têm sido empregado com grande sucesso para os âtomos do llítio e berilio [9], mas este parece ser o seu limite de aplicabilidade. O nûmero de coordenadas r_{ij} cresce assustadoramente com o nûmero de elêtrons e o problema logo se torna praticamente intratâvel.

11.2 - O metodo de interação de configurações

Como o modelo de orbitais atômicos é apenas uma primeira aproximação, as configurações formadas por esses orbitais atômicos não podem ser rigidamente aceitas. Para introduzir maior flexibilidade na função de onda, permite-se que outras configurações também participem da função de onda, se bom que com coeficientes bem menores. Assim, a função de onda é escrita como:

$$\Psi(1,2,\ldots,N) = \sum_{k} c_{k} \hat{\sigma}(1,2,\ldots,N)$$
 (7.69)

onde as $\circ_k(1,2,\ldots,N)$ são determinantes de Slater correspondentes as configurações k, e os coeficientes c_k são determinados variacionalmente. A precisão de uma função de onda como a da eq. 7.69 depende dos seguintes fatores:

- (1) a bondade dos orbitais atômicos da base
- (2) o número de termos introduzidos na somatôria
- (3) a seleção destes têrmos.

Para o nível fundamental do átomo de carbono obtivemos [20] uma função de 234 têrmos que recupera o 93% da correlação eletrônica. Os seus primeiros termos são:

Recentemente, um câlculo muito preciso para o elemento vanâdio (23 elêtrons) conseguiu recuperar, com uma função de 1023 têrmos, o 76% da correlação eletrônica [21].

11.3 - O futuro dos calculos atômicos

A pesquisa em torno de mêtodos para conseguir funções de onda melhores

que as de Hartree-Fock para átomos além da segunda fileira, ê uma das mais ativas em química quântica.

Pode alguém se perguntar qual o interesse, para um químico, em conhecer, com tanta precisão, a energia do nível fundamental do V.

A importância da pesquisa em âtomos, porêm, é fundamental. Os mêtodos de câlculo devem ser testados primeiro com sistemas pequenos. As dificuldades que se encontram neste nível, são megnificadas enormemente ao se pesquisar âtomos grandes e molêculas. A alternativa é procurar mêtodos semiempīricos diretamente para moléculas grandes. O problema serã amplamente discutido no Cap. 12, e é atualmente um tema de muita controversia.

REFERÊNCIAS

- 1 M. Hanna, Quantum Mechanics in Chemistry (Benjamin, New York, 1969).
- 2 M. Karplus e R.N. Porter, Atoms and Moleculaes (Benjamin, New York, 1970).
- 3 E.A. Hyleraas, em Advances in Quantum Chemistry, vol. 1. editado por P.O. Löwdin (Academic Press, New York, 1964).
- 4 E.A. Hylleraas, Z. Physik, 65, 209 (1930).
- 5 C.W. Scherr e R.E. Knight, Rev. Mod. Phys., 35, 436 (1963).
- 6 C. Schwartz, Phys. Rev. 123, 1700 (1961)
- 7 C.E. Moore, Atomic Energy Levels, National Bureau of Standards (U.S.) circ. no 467 (U.S. Government Printing Office, Washington O.C., 1949).
- B C.F. Bunge, Phys. Rev. Letters 35, 000 (1976).
- 9 J.S. Sims e S.A. Hagstrom, Phys., Rev. A4, 90B (1971).
- 10 Ver, por exemplo, H. Eyring, J. Walter e G.E. Kimball, Quantum Chemis-Lay (Wiley, New York, 1944).
- 11 A. Lemberger e R. Pauncz, Phys. Hung. <u>27</u>, 169 (1970).
 R.P. Messmer e F.W. Birss, J. Phys. Chem., 73, 2085 (1969).
- 12 J.C. Slater, Phys. Rev. 36, 57 (1930).
- E. Clementi, O.L. Raimondi e W. Reinhart, J. Chem. Phys., <u>38</u>,2686,(1963)
 E. Clementi, O.L. Raimondi e W.Reinhart, J.Chem. Phys., <u>47</u>, 1300 (1967).
- 14 P.S. Bagus, resultados não publicados, reproduzidos por A.O. McLean e H.Yoshimine em Tables of Linear Molecule Wave Functions (San José Research Lab., 1BM, 1967).

- 15 H.F. Schaefer III, The Electronic Structure of Atoms and Molecules (Addison-Wesley, Reading, 1972).
- 16 S.F. Boys, Proc. Roy. Soc. (London) A200,542 (1950).
- 17 L.C. Snyder e H. Bash, Molecular Wave Functions and Picperties (Wiley-Interscience, New York, 1972).
- 18 L.O. Bulhões, H. Scatena e C.F. Bunge, Int. J. Quant. Chem. $\underline{10}$, 000 (1976).
- 19 A. Veillard e E. Clementi, J. Chem. Phys. 49, 2415 (1968).
- 20 A. Bunge e C.F. Bunge. Phys, Rev. Al, 1599 (1970).
- 21 O. Munch e E.R. Oavidson, J. Vhem. Phys. 63, 930 (1975).

EXERCTCIOS

- 1 a) Escreva o Hamiltoniano total para o átomo de lítio.
 - b) Escreva a equação de Schrödinger electrônica para o atomo de lítio em unidades atomicas.
- 2 Qual o efeito de operar com \bar{P}_{ij} sobre uma função de onda $\forall (1,2,\ldots,i,j,\ldots,N)$ se as partículas são:
 - a) bosons
- b) fermions
- 3 Veja se a função

$$\Psi(1,2) = 1s(1)1s(2)a(1)8(2)$$

satisfaz o princîpio de exclusão de Pauli.

- 4 Uma configuração excitada do hēlio ē 1s2s. Escreva duas funções que obedecem o princípio de Pauli. Determine nos dois casos se a antisimetria estã na parte espacial ou na parte de spin.
- 5 Escreva duas possíveis autofunções, corretamente antisimetrizadas, para o átomo de nitrogênio, provenientes da configuração 1s²2s²2p³. Qual tem energia menor?
- 6 Considere o sistema formedo por uma partícula en um campo de potencial unidimensional tal que
 - $Y(x) = -para \quad x \in 0 \quad e \quad x \ge a$
 - $V(x) = k(x \frac{a}{2})^2$ para 0 < x < a

Qual o sistema não perturbado que você escolheria para resolver o problema utilizando a teoria de perturbações? Qual a perturbação?

$$a_0^1 = \frac{a_0}{7}$$

Com isto, a unidade atômica de energía, o hartree, transforma-se em hartree' = <u>hartree</u>

Demonstre que nestas unidades a equação de Schrödinger eletrônica (eq. 7.5)adquire a forma seguinte:

$$\left(-\frac{1}{2}\nabla^{2}(1)-\frac{1}{2}\nabla^{2}(2)-\frac{1}{r_{1}}-\frac{1}{r_{2}}+\frac{1}{2r_{12}}\right)\Psi=\frac{E}{2^{2}}\Psi$$

Assim a perturbação ê

$$H^{+}$$
, = $\frac{1}{Zr_{12}}$

e $\frac{1}{2}$ ê o parâmetro natural para se expandir E e V: $E = -Z^2 + \frac{5}{8}Z + \sum_{n=0}^{\infty} E^{(n+2)}Z^{-n}$

$$y = \sum_{n=0}^{\infty} y^{(n)} 2^{-n}$$

8 - E possível obter uma aproximação bastante boa ao nível fundamental do átomo de hidrogênio, utilizando uma função gaussiana:

Aplique o mêtodo variacional a esta função e determine o melhor valor de a.

- g Calcule o valor mêdio do raio do âtomo de hêlio no seu nível fundamen tal utilizando alguma função de onda aceitável.
- 10 Escreva as funções da configuração 1s2s correspondentes ao triplete e ao singlete (eqs. Z60 e 7.61) na forma de um (ou de uma combinação 1inear de) determinante de Slater.
- ll Demonstre que as funções das eqs. 7.60 e 7.61 são autofunções do operador \hat{S}^2 com autovalores l e 0 respectivamente. { \mathcal{D}_{ACA} : utilize os operadores escada definidos como:

$$\hat{S}_{+} = \hat{S}_{x} + i\hat{S}_{y}$$

$$\hat{S}_{-} = \hat{S}_{x} - i\hat{S}_{y}$$

que possuem a propriedade seguinte:

$$\hat{S}_{+} Y_{n\ell mm_{e}} = \sqrt{s(s+1)-m_{s}(m_{s}\pm 1)} \pi Y_{n\ell m}(m_{s}\pm 1)$$

e em termos dos quais pode se escrever \$2 como

$$\hat{S}^2 = \hat{S}_{+}\hat{S}_{-} + \hat{S}_{2}^2 - trS_{Z}$$

12 - Ordene os seguintes termos de uma configuração com mais da metade subcamada preenchida, de acordo com a sua energia:

Sempre que for possível, os átomos fogem ao isolamento e se combinam formando moléculas, compartilhando seus núcleos e seus elétrons por um espirito de coesão e de solidariedade interna que os científicos preferem caracterizar em termos de forças eletrostáticas de atração ou repulsão.

Para os químicos quánticos, uma molécula nada mais é do que um novo Ha miltoniano, embora bem mais complicado do que o atômico, cujas autofunções e autovalores devem tentar achar.

Consideremos uma molécula diatómica formada por núcleos de massas M_A e M_B , números atómicos Z_A e Z_B , e um número N de elétrons de massa m e carga $\{-e\}$ (Fig. 8.1).

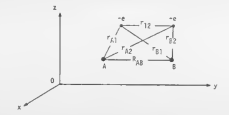


Fig. B.1 - Molécula distômica.

Continuando com a sistemática previamente introduzida (Cap. IV), escrevemos a equação de Schrödinger para os níveis estacionários da molécula:

$$\left\{ -\frac{\hbar^{2}}{2M_{A}^{2}} \nabla^{2}(A) - \frac{\pi^{2}}{2M_{B}^{2}} \nabla^{2}(B) - \frac{\hbar^{2}}{2m} \sum_{i=1}^{N} \nabla^{2}(i) + \frac{(Z_{A}e)(Z_{B}e)}{R_{AB}} + \sum_{j=1}^{N} \frac{(Z_{A}e)(-e)}{r_{Aj}} + \frac{N}{1} \left\{ \sum_{i=1}^{N} \frac{(Z_{B}e)(-e)}{r_{Bi}} + \sum_{i=1}^{N} \frac{(Z_{B}e)(-e)}{r_{Aj}} + \sum_{i=1}^{N} \frac{(Z_{B}e)(-e)}{r_{Aj}} \right\}$$

$$\left\{ \sum_{i=1}^{N} \frac{(Z_{B}e)(-e)}{r_{Bi}} + \sum_{i=1}^{N} \frac{(Z_{B}e)(-e)}{r_{Aj}} \right\}$$

na notação já estabelecida anteriormente, onde E_T é a energia total. A eq. B.l contém 3(N+2) variáveis, e é fácil ver que os termos de energia potencial misturam as variáveis, de modo que a equação não é separável. Porém,

os resultados experimentais sugerem a possibilidade de se tentar soluções a proximadas separando convenientemente os movimentos vibracional, rotacional e eletrônico. Com efeito, os espectros de rotação pura, de rotação - vibração e eletrônico ocupam diferentes regiões de frequências e podem ser inalisados separadamente sem grande êrro, em geral.

1 - A SEPARAÇÃO DE BORN-OPPENHEIMER [1]

Como as massas dos núcleos são vários milhares de vêzes maiores que as massas dos eletrons, estes se movimentam muito mais depressa que os núcleos. Consideremos por um instante que os núcleos estão quietos se calculemos a energía dos eletrons da molécula. Ela deve depender das posições dos núcleos, e esta dependencia deve ainda ser diferente para diferentes estados eletrônicos. Para se mudar a posição dos núcleos não sõ deve-se fazer um trabalho contra a repulsão eletrônica entre os núcleos, mas também é neces sârio se fazer trabalho para mudar a energía eletrônica. Ou seja que a energía eletrônica e a energía de repulsão dos núcleos atuan juntas como uma energía potencial sob cuja influência os núcleos se movimentam.

H. Born e J.R. Oppenheimer mostraram [2] que a equação de Schrödinger para uma molécula de núcleos A,B,C,... e de N elétrons pode ser separada da seguinte maneira:

(1) resolver, para uma posição fixa dos núcleos $\xi = (\vec{r_A}, \vec{r_B}, \vec{r_C}, \dots)$, a equação de onda dos elêtrons. No caso da molêcula diatômica, isto ê equivalente a eliminar da eq. B.1 os dois primeiros termos, que representam a energia cinêtica dos núcleos, e considerar R_{AB} como um parâmetro:

$$\begin{split} \left\{ \frac{N}{\Sigma} \left[-\frac{\hbar^2}{2m} \nabla^2(i) - \frac{Z_A e^2}{r_{Ai}} - \frac{Z_B e^2}{r_{Bi}} \right] + \frac{1}{Z} \sum_{i=1}^{N} \sum_{j=1}^{N} \frac{e^2}{r_{ij}} + \right. \\ \left. + \frac{Z_A Z_B e^2}{R_{AB}} \right\} \gamma_{ij} (1, 2, \dots, N, R_{AB}) = E_{ij} (R_{AB}) \gamma_{ij} (1, 2, \dots, N, R_{AB}) \end{split}$$

(8.2) onde o subíndice μ corresponde aos números quanticos do movimento eletrônico.

- (2) repetir o cálculo (1) para várias posições dos núcleos, achando, em cada caso, as funções de onda $\Psi_{11}(1,2,\ldots,N,\xi)$ e as energias $E_{12}(\xi)$.
- (3) juntando os valores obtidos em (2) para cada nível de energia μ , construir as curvas $\xi_{ij}(\xi)$ da variação da energia com a conforma-

ção nuclear: Para o caso da molécula diatômica, $\xi = R_{AB}$ e a função $E_{\mu}(\xi)$ correspondente ao nível fundamental tem a forma indicada na Fig. 8.2.

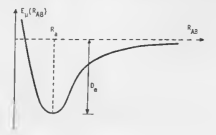


Fig. 8.2 - Energia potencial para o movimento dos núcleos de uma molécula diatômica.

(4) utilizar as funções $E_{\mu}(\xi)$ como potencial eletrônico para o movimen to dos núcleos, resolvendo a equação diferencial nuclear. Para o caso da molácula diatômica:

$$\left[-\frac{h^2}{2M_A} \nabla^2(A) - \frac{\pi^2}{2R_B} \nabla^2(B) + \dot{E}_{_{\rm LI}}(R_{AB}) \right] \phi_{_{\rm LV}}(A,B) = E_{_{\rm LV}} \phi_{_{\rm LV}}(A,B) \qquad (8.3)$$

onde o subíndice ν caracteriza o conjunto da números quanticos $n\underline{u}$ cleares.

Os níveis de enargía total da molácula são os autovalores $E_{\mu\nu}$ da eq. 8.3. A função de onda total é, em geral,

$$Y(1,2,...,N,A,B,C,...) = Y_{ij}(1,2,...,N,\xi)\phi_{ijj}(A,B)$$
 (8.4)

A eq. 8.2 que descreve o movimento eletrônico se resolva geralmenta por algum dos métodos seguintes: o método de orbitais molaculares, o método da Heitlar-London (também chamado da método de ligações de valancia) ou por alguma das variantes mais sofisticadas dêstes. O método de orbitais moleculares, que é o mais usado, sará dascrito em detalhes nos capítulos seguintes. A eq. 8.3 que descreve o movimento nuclaar á geralmente separada numa equação para o movimento de translação, uma para o movimento rotacional e varias equações para os diversos movimentos de vibração.

2 - RESOLUÇÃO DA EQUAÇÃO PARA O MOVIMENTO NUCLEAR EM MOLÉCULAS PIATOMICAS.

Uma molécula da M núclaos possue 3M graus de libardade nuclaares: 3 de translação, 3 de rotação (2 se a mulécula é línear) a 3M-6 de vibração (3M-5 para moléculas lineares). A separação da equação diferencial em 3M coordena das, em equações diferenciais correspondantes aos diversos tipos de movimanto pode ser ilustrada mais facilmente no caso da molécula diatómica.

1.1 - Separação do Movimento de Translação dos Núcleos

Consideremos a eq. 8.3 que depende das coordenadas x_A , y_A , z_A , x_B , y_B , z_B , dos núclaos A e B em relação \tilde{a} uma certa origem de coordanadas fixa no espaço, e façamos uma mudança de coordenadas de:

$$(x_A,y_A,z_A,x_B,y_B,z_B) \xrightarrow{para} (X,Y,Z,R,\theta,\phi)$$

onde (X,Y,Z) são as coordenadas do cantro de massa, a (R,θ,φ) são as coordenadas relativas do núcleo 8 em relação ao núcleo A tomado como origem (Fig. 8.3). Naste novo sistema de coordanadas, o movimento da translação do centro de massa pode ser separado do rastanta:

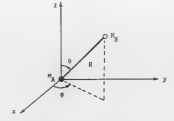


Fig. 8.3 - Sistema de ocordenadas relativas para a molécula diatômica.
ela não É quantizado e consequentemente não têm interesse. É fâcil demonstrar que a equação resultante nas coordenadas relativas á:

$$\left[-\frac{\pi^2}{2H_{\mu}}\nabla^2(R,\theta,\phi) + E_{\mu}(R)\right] \phi_{\mu\nu}(R,\phi,\phi) = E_{\mu\nu}\phi_{\mu\nu}(R,\theta,\phi) \tag{8.5}$$

onde R \tilde{e} a distância entre os núcleos A e 8 (ou seja R \tilde{e} R $_{AB}$ da sacção anterior) a M $_{\mu}$ \tilde{e} a massa reduzida,

$$n_r = \frac{M_A M_B}{M_A + M_B}$$

Desenvolvendo o Laplaciano, a eq. 8.5 fica:

The state of the s

$$\begin{cases}
-\frac{\tau^{2}}{2H_{\Gamma}}\left[\frac{1}{R^{2}}\frac{\partial}{\partial R}\left(R^{2}\frac{\partial}{\partial R}\right) + \frac{1}{R^{2}sen\theta}\frac{\partial}{\partial \theta}(sen\theta\frac{\partial}{\partial \theta}) + \frac{1}{R^{2}sen^{2}\theta}\frac{s^{2}}{\partial \theta^{2}}\right] + \\
+ E_{\mu}(R)\right] + E_{\mu}(R,\theta,\phi) = E_{\mu\nu} \cdot U(R,\theta,\phi)$$
(8.6)

1.1 - Separação dos Movimentos de Vibração e Rotação dos Núcleos

A eq. 8.6 descreve os movimentos de vibração ϵ de rotação conjuntamente. Porêm, é possível separar estes dois movimentos numa primeira aproximação, notando que as diferenças de energia entre níveis vibracionais são muito maiores que as diferenças de energia entre níveis rotacionais. Assim, é possível estudar os níveis rotacionais para uma distância internuclear fixa R_e , que é a de equilíbrio para o nível eletrônico considerado (ver Fig. 8.2) e, separadamente, a vibração em função da distância internuclear. Isto é equivalente a postular uma função de onda $\phi_{\rm col}(R,\theta,e)$ do tipo:

$$\phi_{\mu\nu}(R,\theta,\phi) = \phi_{\mu\nu}(R_e,\theta,\phi)\Psi_{\mu\nu}(R)$$
 (8.7)

e a separar a eq. 8.6 de acordo com o seguinte esquena:

(1) fazer R=R na eq. 8.6 e resolver a equação resultante:

$$\left\{ -\frac{\pi^2}{2M_{\Gamma}R_e^2} \left[\frac{1}{Sen^2} \frac{\partial}{\partial \theta} (sen\theta \frac{\partial}{\partial \theta}) + \frac{1}{sen^2\theta} \frac{\partial^2}{\partial \phi^2} \right] + E_{\mu}(R_e) \right\} \phi_{\mu\nu}(R_e, \theta, \phi) = \\ = E_{\mu\nu} \psi_{\mu\nu}(R_e, \theta, \phi)$$

ou, como E,(R,) é uma constante:

$$\begin{split} &-\frac{\pi^2}{2\aleph_{\Gamma}R_{e}^2}\Bigg[\frac{1}{\text{sen}^{\frac{3}{2}}\frac{\partial}{\partial\theta}(\text{sen}^{\frac{3}{2}}\frac{\partial}{\partial\theta}) + \frac{1}{\text{sen}^{\frac{1}{2}}}\frac{\partial^2}{\partial\phi^2}\Bigg] \varphi_{\mu\nu}(R_{e},\theta,\phi) = \\ &= \left[\mathbb{E}_{\mu\nu} - \mathbb{E}_{\mu}(R_{e})\right] \varphi_{\mu\nu}(R_{e},\theta,\phi) = \mathbb{E}_{J}(\text{rot}) \psi_{\mu\nu}(R_{e},\theta,\phi) \end{split} \tag{8.8}$$

onde E_J(rot) e e energie rotacionel definida como:

$$E_{J}(rot) = E_{\mu\nu} - E_{\mu}(R_e)$$
 (8.9)

A equação diferencial 8.8 depende apenas das veriéveis 8 e p.

(2) introduzindo as eqs. 8.7 e 8.8 na equeção não separeda obtemos aproximadamente e equação diferenciel em R:

$$\begin{bmatrix} -\frac{1}{2R_{\Gamma}} \frac{1}{R^2} \frac{\partial}{\partial R} (R^2 \frac{\partial}{\partial R}) + \mathcal{E}_{\mathbf{J}}(\text{rot}) + \mathcal{E}_{\mathbf{J}}(R) \end{bmatrix} \phi_{\mathbf{J}\mathbf{J}} (R_{\mathbf{e}}, \theta, \phi) \psi_{\mathbf{J}\mathbf{J}\mathbf{J}}(R) = \\ = \mathcal{E}_{\mathbf{J}\mathbf{J}} \phi_{\mathbf{J}\mathbf{J}\mathbf{J}} (R_{\mathbf{e}}, \theta, \phi) \psi_{\mathbf{J}\mathbf{J}\mathbf{J}}(R)$$

ou, dividindo ambos os membros por $\phi_{uv}(R_e,\theta,\phi)$ e reordenando os termos:

$$-\left[-\frac{\hbar^2}{2M_\Gamma}\frac{1}{R^2}\frac{\partial}{\partial R}\left(R^2\frac{\partial}{\partial R}\right) + E_{\mu}(R)\right]\Psi_{\mu\nu}(R) = \left[E_{\mu\nu} - E_{\mu}(rot)\right]\Psi_{\mu\nu}(R) \qquad (8.10)$$

Definimos ainde e energie vibracionel:

$$E_{v}(vibr) \equiv E_{vv} - E_{J}(rot)$$

e uma nova função

$$\chi_{V}(R) = RY_{\mu\nu}(R)$$

Fazendo as transformações correspondentes, a equaçõo diferenciel pare o movimento vibracionel ê:

$$\left[-\frac{\pi^2}{2N_\Gamma}\frac{d^2}{dR^2} + E_{jj}(R)\right]\chi_{\mathbf{v}}(R) = E_{\mathbf{v}}(vibr)\chi_{\mathbf{v}}(R) \tag{8.11}$$

2.3 - Autofunções e Autovalores Rotacionais

A eq. 8.8:

$$=\frac{\hbar^2}{2M_{\pi}R_{\pi}^2} \Biggl[\frac{1}{\text{Sen0}} \frac{\partial}{\partial \theta} (\text{Sen0} \frac{\partial}{\partial \theta}) + \frac{1}{\text{Sen}^2\theta} \frac{\partial^2}{\partial \phi^2} \Biggr] \theta_{\mu\nu} (R_{e},\theta,\phi) = E_{J}(\text{rot}) \theta_{\mu\nu} (R_{e},\theta,\phi) \ . \label{eq:energy_energy}$$

ê exetamente igual ê equação diferenciel 4.56 do rotor rigido, jã que o momento de inercia I ê $M_rR_d^2$. As soluções deste equeção jê foram discutidas no Cap. IV. As eutofunções são os hermônicos esféricos $Y_{\rm JM}(9.0)$ tebeledos no Apendice 9, e as energias rotacionais são:

$$E_{J}(\text{rot}) = J(J+1) \frac{h^{2}}{2T}$$
 $J = 0,1,2,...$ (8.12)

onde o número quantico J e comumente usado para o momento angular em moléc \underline{u} las, no lugar do ℓ usado em teoria atómica.

A expressão 8.12 deve na realidade ser corrigida para tomar em conside ração a variação de momento de inércia com o número quântico J. Com efeito, quanto maior a energia rotacional, maior a força centrífuga, o qual implica num alongamento da distância internuclear $R_{\rm AB}$ e, consequentemente, num incremento em I. Os níveis de energias rotacionais podem ser exprinidos por:

$$E_{J}(rot) = J(J+1) \frac{\pi^2}{2I} - DJ^2(J+1)^2$$

WELFAND OF THE STANFALL STANFALLS

onde D e chamado constante de estiramento centrifugo.

2.4 - Autofunções e Autovalores Vibracionais

Para determinar as autofunções e autovalores da eq. 8.11 do movimento vibracional, ê necessário primeiro específicar a função E_L(R) que representa o potencial eletrônico dentro do qual os núcleos vibram. Esta função é, em princípio, obtida por resolução da equação eletrônica para diversos valores da distância internuclear R. P.M. Morse, têm, porêm, conseguido uma função analítica empírica, chamada função de Monae, que representa bastante precisamente a energia potencial de molêculas distânicas:

$$V(R) = D_e(1-e^{-\beta q})^2$$
 (8.13)

onde $q=R-R_g$, D_e \tilde{e} a energia de dissociação (ver Fig. 8.4) e 8 \tilde{e} uma constante relacionada com parâmetros moleculares. Substituindo a função de \cdot Morse na eq. 8.11 obtemos:

$$\left[-\frac{tr^2}{2M_P}\frac{d^2}{dR^2} + D_e(1-e^{-8(R-R_e)})^2\right]\chi_V(R) = E_V\chi_V(R)$$
 (8.14)

Apesar de estar jã bem simplificada, esta equação diferencial não possue solução exata. A função de Morse pode ser expandida em sêrie de MacLaurin em volta do ponto $R_{\rm a}$:

$$V(R) = V(R_e) + (\frac{dV}{dR})_{R_e}(R - R_e) + \frac{1}{2!}(\frac{d^2V}{dR^2})_{R_e}(R - R_e)^2 + \dots$$

Tomando o zero de energía potencial em R $_{\rm e}$, e notando que, por ser um min $\underline{{\rm f}}$ mo, $(\frac{dV}{dR})_{R_{\rm e}}=0$, temos:

$$V(R) = \frac{1}{2} \left(\frac{d^2 V}{dR^2} \right)_{R_{e}} (R - R_{e})^2 + \dots$$

$$= \frac{1}{2} k (R-R_e)^2 + \dots$$
 (8.15)

onde

$$k = \left(\frac{d^2 V}{dR^2}\right)_{R_e}$$

E interessante ressaltar que esta aproximação equivale a substituir o potencial de Morse por um potencial parabólico (Fig. 8.4).

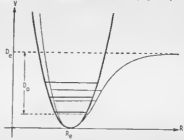


Fig. 8.4 - O potencial de Moras e a aproximação harmônica.

A equação diferencial resultante de substituir o potencial de Morse pe lo potencial parabólico na eq. 8.14 ë:

$$\left[-\frac{\pi^2}{2M_P^2}\frac{d^2}{dR^2} + \frac{1}{2}k(R-R_e)^2\right]\chi_V(R) = E_V\chi_V(R)$$
 (8.16)

que é idéntica à do oscilador harmônico se substituírmos x por (R-Re). As autofunções $\chi_{\gamma}(R)$ são:

$$\chi_{V}(R) = (\sqrt{\frac{8}{\pi}} \frac{1}{2^{V} \cdot v!})^{1/2} H_{V}(R - R_{e}) e^{-\frac{8(R - R_{e})^{2}}{2}}$$
(8.17)

onde $\beta=\frac{M_pk}{\hbar}$ e os H_y são os polinômios de Hermite (Apêndice 4). Os autovalores são:

$$E_V = (v + \frac{1}{2}) \pi \sqrt{\frac{K}{H_V}} = (v + \frac{1}{2}) h \omega_e$$
 (8.18)

onda w_ é a frequência classica do oscilador.

Para se melhorar as funções de onda e os valores da energia é necessário levar em consideração a anharmonicidade do potencial de Morse, ou seja, os termos seguintes na série da eq. 8.15. Isto pode ser feito utilizando a teoria de perturbações por exemplo, (ver exercício 11) e o resultado é que os níveis de energia decrescem um pouco, de acordo com a expressão:

$$E_{\nu} = (\nu + \frac{1}{2})h \omega_{\mu} - (\nu + \frac{1}{2})^{2}\omega_{\mu}x_{\mu}$$
 (8.19)

onda (w.x.) é a constante de anharmonicidade.

2.5 - Funções de Onda e Níveis de Energia para o Movimento dos Núcleos.

Finalmente, as funções de onda nucleares são:

$$\Phi_{\text{Jmv}}(R,\theta,\phi) = R R H_{\text{v}}(R-R_{\text{e}}).e^{-\frac{B(R-R_{\text{e}})^2}{2}}.Y_{\text{Jm}}(\theta,\phi)$$
 (8.20)

e os níveis de energias nucleares não perturbados são:

$$E_{J,V} = J(J+1) \frac{\hbar^2}{21} + (V + \frac{1}{2})h\omega_e$$
(8.21)

3 - DIAGRAMA DE NÍVEIS DE ENERGIA EM MOLÉCULAS DIATÔMICAS

Recapitulando, as separações de variáveis realizadas na equação original 8.1 de moléculas diatómicas são as seguintes:

- separação do movimento eletrônico, utilizando a aproximação de Born-Oppenheimer.
- (2) separação do movimento de translação dos núcleos (sem necessidade de aproximações).
- (3) separação do movimento de rotação, na aproximação do rotor rigido.

Ficam então três equações diferenciais de interesse para serem resol<u>vi</u> das, a saber:

- (a) a equação do movimento eletrônico que serã resolvida no Cap. IX pe lo metodo de orbitais moleculares.
- (b) a equação do movimento de rotação, resolvida na aproximação do rotor rígido.
- (c) a equação do movimento de vibração, resolvida na aproximação do os cilador harmonico, com correções para as perturbações anharmonicas.

As operações realizadas em (1) e (3) não são estritamente validas. A

separação dos movimentos de rotação e vibração, em particular, deve ser corrigida para a variação do momento de inércia com o nivel vibracional.

O diagrama de nívais tem o aspecto da Fig. 8.5. Observamos que os níveis eletrônicos estão muito separados. A cada nívei eletrônico correspondem

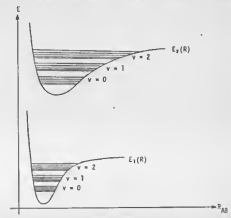


Fig. 8.5 - Representação sequemática das funções de energia potencial eletronica de moléculas diatômicas, e esus correspondentes níveis vihrecionais e rotacionais.

níveis vibracionais aproximadamente equidistantes. Os intervalos entre níveis rotacionais são muito menores, e para cada nível vibracional v, existem infinitos níveis rotacionais que se distribuem de acordo com a eq. 8.21.

4 - ESPECTRO ROTACIONAL [3,4,5,6]

O espectro rotacional puro compreende as linhas devidas a transições entre estados rotacionais de um mesmo estado vibracional de um mesmo estado eletrônico. Para uma transição do nível J" ao nível J' (os espectroscopistas costumam usar a letra J' para o nível mais alto, e J" para o mais baixo da transição) correspondentas ambos ao nível v vibracional, a diferença de energia calculada a partir da eq. 8.21 e:

$$\Delta E = E^* - E^n = \frac{\pi^2}{21} \left[J^* (J^* + 1) + J^n (J^n + 1) \right]$$

E possīvel demonstrar que e regra de seleção para transições rotacionais ẽ ΔJ = 21. Substituindo J'=J"+l temos:

$$\Delta E = \frac{\pi^2}{2T} 2(J^*+1)$$

e a frequêncie da luz absorvida na transição J*+J*+1 ê:

$$v = \frac{\Delta E}{h} = \frac{h}{8\pi^2 1} \cdot 2(J''+1)$$

$$v = 2B(J''+1)$$

$$\gamma = \frac{A}{h} \cdot \frac{1}{h} \cdot \frac{$$

onde B = $\frac{h}{8\pi^2 I}$ \tilde{e} a constante rotacional da molécula.

No espectro rotacional puro aparecem então, uma sêrie de linhas corres pondentes à frequências 28,48,68,88,..., ou seja, a intervalos de 28 (Fig. 8.6).

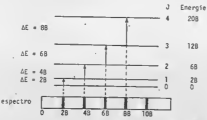


Fig. 8.6 - Espectro rotacional puro de moléculas diatómicas.

Nem todas as moléculas diatómicas possuem espectro rotacional puro; pa ra que isto aconteça, a molécula deve possuir um momento dipolar permanente. Assim, somente as moléculas diatômicas heteronuclearea podem apresentar espectro rotacional puro.

O espectro rotecional puro aparece na região de microondas e e uma das ferramentas mais poderosas para se obter informação sobre estrutura molecular. O valor de B obtido a partir desse espectro pode ser usado para calcular o momento de inércia (ver Apêndice 6), e consequentemente, a distância internuclear de equilibrio.

5 - 0 ESPECTRO DE ROTAÇÃO-VIBRAÇÃO [3,4,5,6]

Uma molêcula não apresenta espectro de vibração puro, pois como ΔJ deve ser +1 ou -1, toda transição vibracional terá necessariamente que ir acom panhada de uma transição rotacional. O espectro de rotação-vibração aparece na região do infravermelho e tem, para gases diatômicos, o aspecto indicado na fig. 8.7.

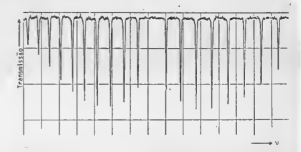


Fig. 8.7 - Landa de rotação-vibração de una molecula distômica.

A regra de seleção para transições vibracionais \tilde{e} $\Delta v^*:1$. Assim, para a absorção corresponente a passar de um estado caracterizado por $\{v^*,J^*\}$ a outro caracterizado por $\{v^*+1,J^*\}$ haverão duas possibilidades:

(1)
$$J^*=J^*+1$$
; neste caso, da eq. B.21 vemos que:
$$\Delta E = \left[(J^*+1)(J^*+2) - J^*(J^*+1) \right] \frac{\pi^2}{2\Gamma} + \left[(v^*+1) + \frac{1}{2} \right] - (v^* + \frac{1}{2}) \right] h \omega_e \circ$$

$$= 2(J^*+1) \frac{\pi^2}{2\Gamma} + h\omega_e$$

e a frequência da radiação absorvida é:

$$v = 2(J^{n}+1)\frac{h}{8\pi^{2}1} + \omega_{e} = 2B(J^{n}+1) + \omega_{e}$$
 $J^{n} = 0,1,2,...$

(8.23)

(2) J' = J"-1; neste caso e facil ver que

$$v = -28J^{2} + \omega_{a}$$
 $J^{2} = 1,2,3,...$ (8.24)

O espectro de vibração-rotação apresenta essim duas séries de linhas em volta da frequência ω_e : as que correspondem a frequências maiores que ω_e formam o $\hbar\omega mo$ R, as que correspondem e frequências menores que ω_e formam o $\hbar\omega mo$ P (Fig. 8.7).

Uma condição indispensável para que uma molécula apresente espectro de vibreçêo-roteção é que o seu momento dipolar mude com a vibração. No caso de molécules diatômicas para as quais hã apenas um modo de vibração, isto é equivalente a dizer que devem ser moléculas heteroatômicas.

A anālise das bandas de absorção no infravermelho fornece os meios para a obtenção da constante de estrutura 8: das eqs. 8.23 e 8.24 $\tilde{\rm e}$ evidente que a distância entre dois picos sucessivos deve corresponder a 28. A constante 8 também pode ser determinada em forma anāloga a partir do espectro de rotação pura. O espectro de vibração-rotação fornece ainda o valor de $\omega_{\rm e}$, o qual está relacionado com a constante de força k da ligação através da equação:

$$\omega_{\rm e} = \frac{1}{2\pi} \sqrt{\frac{k}{M_{\rm p}}} \qquad \Delta V_{\rm p} = \frac{1}{2M_{\rm p}} \sqrt{\frac{V_{\rm p}}{\mu^2}} \qquad (8.25)$$

6 - MOLECULAS POLTATOMICAS [3,5,6]

As molēculas poliatomicas lineares apresentam, como as diatomicas, dois eixos de roteção e dois momentos de inércia iguais; seus espectros são muito parecidos com os das moléculas diatomicas. As moléculas não lineares possuem três eixos de rotação e três momentos de inércia e são classificadas em três grupos diferentes, de acordo com o número de momentos de inércia diferentes que possuem:

- i) se Ia=Ia=Ia=Ic, se denominam pião esférico
- ii) se I_a≠I_a=I_c, pião simétrico.
- 111) se laflafla, pião assimetrico.

Assim, por exemplo, o metano è um pião esférico, o benzeno è um pião simétrico e e aqua é um pião assimétrico (Fig. 8.8).

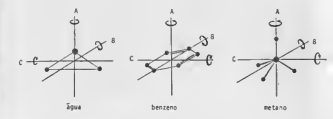


Fig. 8.8 - Eizoe de rotação de algumas moléculas.

Estes tres tipos de moleculas apresentam diferentes espectros de rotação pu ros: geralmente, a analise do espectro não é suficiente para determinar a geometria e e necessario recorrer a espectros de moléculas com substituição isotópica, ou em campos magnéticos, ou outros tipos de espectros (por exemplo, rajos X). O Apendice 6 contem o calculo detalhado dos momentos de inercia das moleculas de benzeno e aqua. Os espectros de vibração-rotação de moléculas poliatómicas apresentam geralmente tal grau de complexidade que é impossível realizar uma análise exata. Com efeito, uma molécula não linear possui (3N-6) graus de liberdade de vibração; para uma molêcula do tamanho do clorofórmio, existem nove modos de vibração, a cada um dos quais correspondem conjuntos de bandas de rotação, todos mais ou menos superpostos, formando um espectro muito difícil de se decifrar. Felizmente é possível identificar no infravermelho, conjuntos de linhas características de certos grupamentos químicos. São bandas de rotação-vibração associadas aos modos du vibração. Assim, por exemplo, um grupo C=O apresenta sempre uma benda por volta de v = 5.82°, correspondente eo estiramento da ligação C=0; e vibração de estiramento da ligação O-H de um alcool secundário absorve perto de 2,80: as deformações num grupo metileno, perto de 6,8µ, etc. Existem tabelas [8] que indicam as frequencias características de certos grupamentos, e 'estas são usadas em análises cuímicas para identifica-los.

O Apēndice 14 contên uma breve introdução a determinação de modos normais de vibração, com uma aplicação a uma molécula bem pequena, a da água.Para majores detalhes, ver Ref. 9.

^{*} lu = 10"4cm.

REFERÊNCIAS

- 1 E. Teller e H.L. Sahlin, "General Remarks on Electronic Structure" pag. 1, em Physical Chemistry: an Advanced Treatise (Vol. 5) ed.H.Eyring (Academic Press, New York, 1970).
- 2 M. Sorn e J.R. Oppenheimer, Ann. Physik, 84, 457 (1927).

- 3 M. Barrow, Introduction to Molecular Spectroscopy (HcGraw-Hill, New York, 1962).
- 4 M.W. Hanna, Quantum Mechanics in Chemistry (Benjamin, New York, 1969).
- 5 H. Karplus e R.N. Porter, Atoms and Molecules (Benjamin, New York, 1970).
- 6 I.N. Levine, Quantum Chemistry (Vol. II) (Allyn and Sacon, Boston, 1970).
- 7 J.R. Dyer, Aplicações de Espectroscopia de Absorção aos Compostos Orgãnicos (Edgard 810cher em colaboração com EdUSP, São Paulo, 1969).
- 8 R.M. Silverstein e G.C. Bassler, Spectrometric Identification of Organic Compounds (Wiley, New York, 1967).
- 9 E.S. Wilson, J.C. Decius e P.C. Cross, Molecular Vibrations (McGraw-Hill, New York, 1955).

EXERCÍCIOS

- l a) Escreva a equação de Schrödinger para a molécula de H₂.
 - b) Faça as separações possíveis e indique as equações diferenciais a re solver.
 - c) Chame de Y a função de onda eletrônica e de o mais detalhadamente possível a função de onda total.
- 2 No espectro de absorção infravermelho de HCl, observam-se as seguintes linhas:
 - v = 83.0 104,1 124,3 145,0 165.5 206.4 226.6cm⁻¹ Determine a distancia interatómica na molécula.
- 3 O momento de inércia do radical NH é 1,68 X 10 " ° g cm². Qual a frequên cia esperada para a transição J=2 a J=3?
- 4 No espectro infravermelho distante de H8r aparecem uma serie de linhas com separação de 16,94 cm⁻¹. Calcular o momento de inercia e a distância internuclear em HBr.

- 5 Para HC1 encontra-se uma banda forte no infravermelho em v = 2890 cm⁻¹: esta banda é atribuida a uma transição vibracional.
 - Calcule a constante de força k, da molécula.
- 6 No espectro infravermelho proximo do monoxido de carbono (C12014). hã uma banda intensa em 2144 cmº1. Calcular:

services and annual property of the service of the

- a) a frequência fundamental de vibração do CO.
- b) o período de vibração.
- c) a constante de força. d) a energia do nivel fundamental em kçal/mol.
- 7 A massa reduzida da molécula DC1 é de 3,14 X 10⁻²°g; a distância intera tomica de equilibrio e 1,27 $\frac{9}{8}$ e a constante de força k = 4.8 X 10^3 dinas
 - a) represente em escala o diagrama de energias mostrando os cinco primeiros níveis rotacionais dos níveis v=0 e v=1.
 - b) trace retas indicando as transições que participam da banda fundamen tal de absorção.
- 8 Demonstrar que para uma molécula linear triatómica A-8-C tal que rigras e R = r_{Rr}, a distância entre o centro de massa e o âtomo A ê:

Calcular o momento de inércia em função de r e R.

- 9 Escrever uma expressão para o momento de inércia da molécula de acetile no, em função das distâncias C-C e C-H. Esta molêcula possui um espectro rotacional puro?
- 10 Indicar quais os eixos principais nas seguintes moléculas: C1CH3; CH2O; H₂O; benzeno. Quais delas possuem um espectro rotacional puro?
- 11 Utilize a teoria de perturbações para calcular a correção de primeira ordem E(1) a energia do oscilador harmónico devida ao termo xº na expan são do potencial de Morse (eq. 8.15).
- 12 Um gas diatómico a alta temperatura apresentou uma serie de absorções vibracionais. Acidentalmente, alguns dados foram perdidos, mas sabe-se que as frequencias de absorção incluem 5600, 11200 e 14000 cm⁻¹, Deter mine quais são os provaveis números quanticos vibracionais para estas tres transições.
- 13 A frequencia fundamental de absorção pera HCl³⁵ na região do infraverme lho ẽ 2900cm⁻¹. Calcule a posição esperada para esta mesma absorção no caso de DC135.

No Cap. VIII a aproximação de Born-Oppenhaimer permitiu-nos separar o movimento nuclear do movimento aletônico de uma molécula e obtivemos (em forma aproximada) as funções de onda e os níveis de enargia para os núcleos. A equação diferencial que descreve o movimento de N elétrons em uma molécula de M núcleos para uma distribuição fixa dos núcleos ē:

$$\begin{cases} \frac{N}{\Sigma} \left[-\frac{\pi^2}{2m} \nabla^2(\mathbf{i}) - \frac{H}{\Sigma} \frac{Z_p e^2}{p \Gamma_{p} \mathbf{i}} \right] + \frac{N}{\Sigma} \frac{N}{\Sigma} \frac{a^2}{\Gamma_{\mathbf{i},\mathbf{j}}} + \frac{M}{\Sigma} \frac{Z}{\Sigma} \frac{Z_p Z_q e^2}{R_{pq}} \right] \Psi_{\mu}(\mathbf{1}, \mathbf{2}, \dots, \mathbf{N}, \xi) = \\ = E_{\mu}(\xi) \Psi_{\mu}(\mathbf{1}, \mathbf{2}, \dots, \mathbf{H}, \xi) \end{cases}$$

$$(9.1)$$

Hesta capítulo procuraremos resolver a eq. 9.1 para moléculas diatômicas. Da mesma maneira que ao astudar átomos utilizamos o hidrogênio como ponto de partida, a molécula da H^o2 serã o primeiro passo na análise do problema molecular.

1 - ESTRUTURA ELETRÔNICA DA MOLEÇULA DE Hi: Solução Exata

A equação de Schrödinger eletrônica para a molécula de H_2^A (Fig. 9.1) em unidades atômicas relativas é:

$$\left[-\frac{1}{2}\nabla^{2}(1) - \frac{1}{r_{A}} - \frac{1}{r_{B}} + \frac{1}{R}\right]\Psi_{\mu}(1,R) = E_{\mu}(R)\Psi_{\mu}(1,R)$$
(9.2)

O termo $\frac{1}{R}$ corresponde a repulsão entre os núcleos, de modo que a energia $E_{\rm L}(R)$, que $\bar{\rm e}$ o autovalor da eq. 9.2, não a propriamente a energia dos



Fig. 9.1 - A molécula de H2.

elêtrons numa configuração fixa nuclear: a energia eletrônica $E_{e\ell}(R)$ é $[E_{\mu}(R) - \frac{1}{R}]$, embora $E_{\mu}(R)$ corresponda ao potencial do movimento nuclaar que tem a forma de função de Morse. A eq. 9.2 pode sar reescrita na forma:

$$\left[-\frac{1}{2}\bar{v}^{2}(1) - \frac{1}{r_{A}} - \frac{1}{r_{B}}\right] v_{\mu}(1,R) = \left[E_{\mu}(R) - \frac{1}{R}\right] v_{\mu}(1,R) = E_{e,\ell}(R)v_{\mu}(1,R)$$
(9.3)

A posição do elétron para uma posição fixa dos núclaos A e 8 á determi nada por três coordenadas que podem ser escolhidas da divarsas maneiras; por exemplo, escolhendo o aixo z como eixo da molécula e colocando o núcleo A na origem (Fig. 9.2a), a posição do elétron pode sar represantada por:

- (1) coordenadas cartesianas (x,y,z).
- (2) coordenadas polares (r.0. ϕ), em cujo caso r_A π r a r_B = (r² + R² 2rR cos6)^{1/2}.

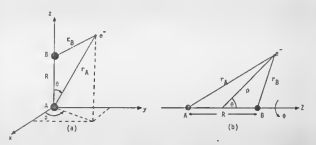


Fig. 9.2 - Sistemas de coordenadas para H2.

- (3) as coordenadas (r_a, r_B, ϕ) .
- (4) coordenadas elípticas (ξ.n.φ), definidas como (var Apendice 3):

$$\xi = \frac{r_A + r_B}{R}$$
, $\eta = \frac{r_A - r_B}{R}$,

Outra alternativa sería a de colocar a origem do sistema no centro de massa; as coordenadas do alétron são então (p.8,4), como indicadas na a Fig. 9.2b.

Prosseguimos agora de acordo com a sistemática desenvolvida no Cap.IV. tantando separar a eq. 9.3 em equações para as três variáveis. A matemática é um pouco complicada, mas verifica-se qua a eq. 9.3 é separával se for feita a transformação para coordenadas elípticas [1,2]. Neste caso, as equações resultantes podem ser resolvidas exatamente; porêm as suas soluções não são simples:

$$\Psi(\xi, \eta, \phi) = L(\xi)M(\eta) \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{im\phi}$$
(9.4)

onde L(ξ) e M(r) são séries infinitas de funções e m é o número quántico que caracteriza as autofunções do operador \hat{L}_{χ} e pode valer $0, \pm 1, \pm 2, \ldots$ 0 requisto de que as funções de onda sejam bem comportadas impõe certas condições de contorno de modo que, para um valor fixo de R, somente certos valores de $E_{e\ell}$ são permitidos. Isto origina uma série de estados eletrônicos. Não hã uma fôrmula algébrica para $E_{e\ell}$; ela deve ser calculada numericamente para $E_{e\ell}$ cada valon de R, para cada estado. A função $E_{e\ell}$ estã representada na Fig. 9.3 para o estado fundamental da molēcula de R;

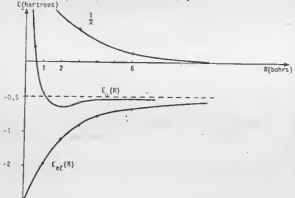


Fig. 9.3 - Funções $E_{al}(R)$, $E_{u}(R)$ e $\frac{1}{R}$ para o nível fundamental de h_{2}^{a} .

É interessante notar o seguinte: em R \Longrightarrow a molécula de H $_2^*$ no seu estado fundamental está dissociada em um prôton e um átomo de hidrogênio também no estado fundamental, e a sua energia é $\mathbb{E}_{eL}(\cong)$ =-0,5 hartree (verifique eq. 5.13); em R=0, os dois prôtons estão juntos e formam o ĩon He * com energia $\mathbb{E}_{eL}(\cong)$ =-2 hartreas.

Adicionando a repulsão internuclear $\frac{1}{R}$ aos valores de $E_{e\ell}$ temos a energia potencial $E_{\mu}(R)$ para o movimento nuclear. Ambas funções, $E_{\mu}(R)$ e $\frac{1}{R}$ estão representadas também na Fig. 9.3.

2 - HOLÉCULAS DIATONICAS COM MAIS DE UM ELETRON.

A resolução exata da equação diferencial para H_2^{\bullet} não é estendível à nenhuma molécula com mais de um elétron. Para moléculas diatômicas em geral o Hamiltoniano da eq. 9.1 pode ser reescrito como:

$$\tilde{H} = \sum_{i=1}^{N} \left[-\frac{\pi^{2}}{2\pi} \nabla^{2}(i) - \frac{Z_{A}e^{2}}{r_{Ai}} - \frac{Z_{B}e^{2}}{r_{Bi}} + \sum_{i \leq j} \frac{e^{2}}{r_{ij}} \right] + \frac{Z_{A}Z_{B}e^{2}}{R}$$
(9.5)

O último térmo é constante. É evidente que o penúltimo térmo é o responsável por todas as dificuldades: nele se misturam as coordenadas de todos os elétrons, de modo que é impossível separá-las. Assim, a tarefa que se nos apresenta agora é a de achar um método aproximado que nos permita obter as autofunções e os autovalores de qualquer molécula diatômica, ou, melhor ainda, politatômica.

De experiência anterior com átomos, surge imediatamente um possível modelo: anticais molecularea (OM), análogos aos orbitais atómicos, obtidos na forma dos orbitais da molécula de H2 pelo método de Hartree Fock. Como no caso de átomos multieletrônicos (Cap. VII), a função de onda é escrita como produto de funções que dependem das coordenadas de um elêtron:

$$\Psi_{\mu}(1,2,...,N,R) = \hat{A}\left[\psi_{1}\alpha(1)\psi_{1}\beta(2)...\psi_{N}\beta(N)\right]$$

(para moléculas de capa fechada); em moléculas, \P_{μ} e os orbitais ψ_{i} dependem ainda do parametro R. Calculando o valor médio da energia e minimizando-o, obtém-se as equações de Hartree-Fock:

$$\hat{F}(1) \psi_1(1) = e_1 \psi_1(1)$$

onde \hat{F} e o operador de Fock para a molécula. As funções $\psi_1(1)$ são chamadas de *orbitais moleculares* porque elas se estendem sobre a molécula toda. Os autovalores ε_1 correspondem as energias orbitais.

A analogia entre os modelos atómico e molecular é ressaltada no quadro seguinte:

••	ATOMOS	HOLECULAS
Sistema-base Hamiltoniano eletro nico para sistema- base em unidades a- tomicas	$\tilde{H} = -\frac{1}{2} \nabla^2(1) - \frac{1}{r}$	$\vec{H} = -\frac{1}{2} \nabla^{2}(1) - \frac{1}{r_{A}} - \frac{1}{r_{B}} + \frac{1}{R}$
Hamiltoniano eletr <u>o</u> nico para sistemas gerais	$\widetilde{H} = \sum_{i} \left[-\frac{1}{2} \nabla^{2}(i) - \frac{Z}{r_{i}} \right] + \sum_{i < j} \sum_{r_{i,j}} \frac{1}{r_{i,j}}$	$\begin{split} \widetilde{H} &= \sum_{i} \left[-\frac{1}{2} \nabla^{2}(i) - \frac{Z_{A}}{r_{Ai}} - \frac{Z_{B}}{r_{Bi}} \right] + \\ &+ \frac{Z_{A}Z_{B}}{R} + \sum_{i < j} \frac{1}{r_{ij}} \end{split}$
Modelo de partículas independentes.	$ \begin{array}{c} \widetilde{\mathbf{H}}^0 = \sum_{i} \widetilde{\mathbf{F}}^{at}(i) \\ i \\ \widetilde{\mathbf{F}}^{at}(i) \phi_n(i) = c_n^{at} \phi_n(i) \\ \\ \text{onde os orbitals atomico } \phi_n \ \text{são:} \end{array} $	$\begin{split} \widetilde{\mathbb{H}}^0 &= \sum_{\mathbf{i}} \widetilde{F}^{\text{mol}}(\mathbf{i}) \\ \widetilde{F}^{\text{mol}}(\mathbf{i}) \psi_{\mathbf{m}}(\mathbf{i}) &= c_{\mathbf{m}}^{\text{mol}} \psi_{\mathbf{m}}(\mathbf{i}) \\ \text{onde os orbitais moleculares} \\ \psi_{\mathbf{m}} \ \widetilde{\text{sao}} : \end{split}$
	φ={ls,2s,2p ⁻¹ ,2p ⁴ ,2p ¹ ,	ψ={o(ls),o*(ls),o(2s),o*(2s), o(2p)}
Função de onda to- tal, ∀(1,2,,*1)	$ \tilde{A} \left[\phi_1 \alpha(1) \phi_1 \beta(2) \phi_2 \alpha(3) \right. $ $ \phi_2 \beta(4) \dots \right] $	$A[\psi_1\alpha(1)\psi_1B(2)\psi_2\alpha(3)\psi_2B(4)]$
Energia total E	E ⁰ = Σ n _i ε ^{at}	$\mathcal{E}_{T}^{s} = \sum_{i} n_{i} \varepsilon_{i}^{mol}$
	ocupação", ou número	onde n _i é o "número de ocuparção", ou número de elétrons que ocupam o orbital molecular.

O modelo de orbitais moleculares que acabamos de descrever foi desenvolvido por Hund e Mulliken. Uma elternativa € o modelo de ¿ἐgαςῦες de να-ἐΘεισία [3] ("valence bond", VB) desenvolvido por Heitler, London, Slater e Pauling, que têm a vantagem de preservar o conceito de ligação, de ecordo com a intuição química tradicional. Enquanto no modelo ON uma molēcula por

liatômica é vista como um conjunto de núcieos fixos em volta dos quais os elêtrons circulam em orbitais que abrangem todos os núcleos, no modelo VB.ela é descrita em termos de um conjunto de pares de núcleos, ou ligações, entre os quais circulam pares de elétrons.

Estudaremos aqui apenas o modelo OM que se preste mais fecilmente ser estendido a moléculas majores.

3 - O HETODO DE OM-CLOA

Os orbitais atómicos pare átomos multieletrónicos são convenientemente exprimidos numa forma parecida ã dos orbitais hidrogénicos:

$$\phi_{n\ell m}(1) = R_{n\ell}^{opt}(r) Y_{\ell m}(\theta,\phi)$$

conservando a parte angular igual aos harmónicos esféricos e representando as funções radiais como combinações lineares optimizadas de funções (Cap. VII). Da mesma maneira, escrevem-se os orbitais moleculares de modo e preservar a parte angular:

$$\frac{1}{\sqrt{2\pi}}e^{im\phi}$$

dos orbitais exatos da molécule da ${\rm H_2}^+$ (eq. 9.4). Não é interessante porêm, preservar a forma das funções em ξ e n dos orbitais exatos, pois estas são séries infinitas que não são práticas para cálculos moleculares.

Procuraremos então exprimir os orbitais moleculares ψ_1 em termos de funções simples. \mathcal{E}_1 , para nosse orientação, façamos primeiramente uma anālise qualitativa do que deveriamos esperar para o nīvel fundamental do \mathcal{H}_2^{\bullet} . Para esse estado, m=0 e o orbital molecular depende somente de \mathcal{E}_1 e n.

E evidente que, se o elétron está perto do núcleo A, a molécula de H_2^{\bullet} pode ser viste como estando constituída por um átomo de hidrogénio no nível fundamental e um próton (Fig. 9.4a) e, analogamente quando o elétron está próximo ao núcleo B. Assim, é razoável esperar que a função de onda eletrônica deste sistema pareça com o orbital $\mathbf{1s_A}$ perto de A, e com $\mathbf{1s_B}$ perto de B (Fig. 9.4b). Entretanto, estes são casos extremos pois, geralmente, o elétron está sob a influência dos dois núcleos A e B. Qual a perturbação introduzida no orbital $\mathbf{1s_A}$ devida ao próton em B? Ele deve perder e "simetria esférica e se deformar na direção de B devido é atreção de B pelo elétron, o mesmo ocorrendo com o orbital $\mathbf{1s_B}$ (Fig. 9.5a) e o resultado à um orbital no notam olecular com e forma mostrada na Fig. 9.5b. É interessante notar que a representação da Fig. 9.5b está de acordo com o fato de que, para que



Fig. 9.4 - Orbitais molaculares de H2.

a molēcula seja estável, deve ser altamente provável que o elétron se encontre na região entre os núcleos de maneira que a atração de cada núcleo pelo elétron contrabalance a repulsão entre eles.

O orbitai moleculer resultante (Fig. 9.5b) e a soma dos orbitais ls.

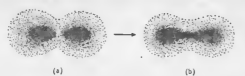


Fig. 9.5 - 0 nivel fundamental de H2.

e lsg; usando a expressão para o orbital ls, temos:

$$\psi_1(1) = N[e^{-r}A + e^{-r}B]$$
 (9.9)

Quando o elétron está próximo ao núcleo A, a variável r_A é pequena e r_B é grande, de modo que o primeiro tármo predomina, dando uma função aproximada por $1s_A$. Analogamente, a função $\psi_1(1)$ é aproximada por $1s_B$ quendo o elétron está próximo ao núcleo B. Assim a combinação, eq. 9.9 é satisfatoria em descrever o comportamento do elétron sob a influência de ambos núcleos.

A função da eq. 9.9 \tilde{e} um exemplo de orbital molecular obtido como combinação linear de orbitals atômicos, OM-CLOA. Neste método, o conjunto de orbitais moleculares $\{\psi_4\}$ de uma molécula \tilde{e} obtido a partir do conjunto de orbitais atômicos $\{\phi_4\}$ cerecterísticos dos átomos da molécule:

$$\psi_{i}(1) = \frac{\pi}{\mu} c_{\mu}^{(i)} \phi_{\mu}(1)$$
 $i = 1,2,...$ (9.10)

onde as constantes $c_{\mu}^{(i)}$ são determinadas variacionalmente. Se a somatória ë infinita, os ψ_i são exatos; na prática porēm, tal somatória contêm apenas alguns orbitais de cada átomo, geraimente os de valêncie.

O método de OM-CLOA, além de facilitar notavelmente os cáiculos, possue a enorme vantagem de que os orbitais moleculares podem ser construidos qualitativamente por simples inapeção de desenhos de orbitais atômicos. Ele têm sido largamente utilizado por químicos orgânicos e inorgânicos para calcular propriedades estáticas de moléculas. Recentemente, tem recebido ainda um grande impuiso apôs o descobrimento, em 1965, das regras de Woodward-Moffman que permitem prever mecanismos de reação [4]. Algumas aplicações à moléculas diatômicas, moléculas pequenas, moléculas com elêtrons m e a algumas reações químicas serão referidas neste e nos proximos capitulos.

4 - ORBITAIS MOLECULARES PELO MÉTODO OM-CLOA: ANÂLISE QUALITATIVA.

No mētodo de OM-CLOA, os orbitais moieculares $\{\psi_i\}$ são expandidos, como na eq. 9.10, em termos dos orbitais atômicos $\{\phi_i\}$ dos âtomos da molêcula:

$$\Psi_{\dagger}(1) = \sum_{\mu} c_{\mu}^{(1)} \phi_{\mu}^{(1)}$$
 $i = 1, 2, ...$ (9.1i)

onde o (i) indica funções de um elétron. Para o caso de moléculas diatômicas formadas por átomos da primeira e da segunda fileira da tebeia periódica (H.Li,...,F), os orbitais atómicos à serem escolhidos são:

$${\scriptstyle 1s_{A},1s_{B},2s_{A},2s_{B},2p_{\chi_{A}},2p_{\chi_{B}},2p_{y_{A}},2p_{y_{B}},2p_{\chi_{A}}} \, e \, \, 2p_{\chi_{B}}$$

de modo que os orbitais moleculares tem a forma:

$$\begin{array}{l} \psi_{1}(1) = c_{1}^{(1)} 1s_{A}(1) + c_{2}^{(1)} 1s_{B}(1) + c_{1}^{(1)} 2s_{A}(1) + \ldots + c_{10}^{(1)} 2p_{z_{B}}(1) \\ \psi_{2}(1) = c_{1}^{(2)} 1s_{A}(1) + c_{2}^{(2)} 1s_{B}(1) + c_{1}^{(2)} 2s_{A}(1) + \ldots + c_{10}^{(2)} 2p_{z_{B}}(1) \\ \vdots \\ \psi_{10}(1) = c_{1}^{(10)} 1s_{A}(1) + c_{2}^{(10)} 1s_{B}(1) + c_{1}^{(10)} 2s_{A}(1) + \ldots + c_{10}^{(10)} 2p_{z_{D}}(1) \end{array}$$

Em princípio, a soma na eq. 9.10 se estende sobre o conjunto total $\{\phi_{ij}\}$. Porém, existem umas: regras empiricas que permitem simplificar o caicu 10 dos ψ_{ij} ; as funções atômicas que participam da formação de um determinado orbitel molecular devem:

- (1) ter a mesma simetria em releção ao eixo da molécuia.
- (2) ter energias aproximadamente iquais.

(3) ter um recobrimento apreciável

A primeira destas regras não envolve nenhuma aproximação: a interação entre orbitais atômicos de diferentes simetrias e identicamente zero. As outras regras, porêm, envolvem aproximações e nos calculos mais precisos elas são tomadas em consideração. A justificativa destas regras sera feita na Sec. 5. Porêm e conveniente analisa-las primeiro qualitativamente.

4.1 - Simetria Orbital

Numa molēcula diatūmica, a simetria que interessa $\bar{\rm e}$ a relacionada com o eixo z molecular. Se observamos orbitais atōmicos de tipo, s,p $_2$ ou ${\rm d_2}^2$ (Fig. 9.6) vemos que a sua simetria com relação ao eixo z $\bar{\rm e}$ cilindrica, i.e.



Fig. 9.6 - Orbitais com aimetria o.

para um dado valor da coordenada z e a uma certa distância do eixo z, as funções tem o mesmo valor, qualquer que seja o angulo ϕ em volta do eixo. A dependência angular com ϕ dos orbitais atômicos estã relacionada com o número quantico m através da função:

$$\Phi_{\text{m}}(\varphi) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{im\varphi}$$

Neste caso, os três orbitais atômicos correspondem a m=0.

Os orbitais moleculares que podem ser formados por combinação destes orbitais atômicos possuem também a mesma simetria cilíndrica, que, neste caso, se denomina o. Como a dependência dos orbitais moleculares $\tilde{\mathbf{e}}$ também

$$\frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{im\phi}$$

os orbitais moleculares são também caracterizados pelo valor m=0.

O mesmo não acontece com os orbitais $atômicos p_{x^+}p_y$, d_{xz} e d_{yz} (Fig.

9.7). Eles tem um plano nodal que contem o eixo I; os valores de o mudam de

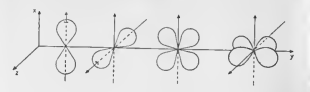


Fig. 9.7 - Orbitais com simetria m.

sinal apenas duas vezes ao percorrer uma volta completa ao redor do eixo z: esta simetria se denomina π . Os orbitais atômicos p_x, p_y, d_{xz} e d_{yz} não são autofunções do operador \tilde{L}_z , sendo combinações lineares de funções com nûmeros quânticos m=1. Consequentemente os orbitais moleculares π formados a partir deles também correspondem \tilde{a} uma mistura de m=1 e m=-1.

Quanto aos orbitais atomicos d_{xy} e $d_{\chi^2-y^2}$ (Fig. 9.8) eles possuem doia

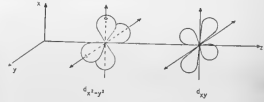


Fig. 9.8 - Orbitais con simetria 6.

planos nodais que contem o eixo z e a sua simetría se denomina 6. Correspon dem à combinações lineares de funções com m≈±2.

De uma maneira geral então, aplicável tanto à orbitais moleculares quan to à orbitais atómicos, as simetrias das funções são determinadas de acordo ao número de planos nodais qua contêm o eixo molecular, ou de acordo com o autovalor de [.:

numero de planos nodais	0	1	2
simbolo	σ	Ħ	6
P)	0	2]	22

4.2 - Energias orbitais

Quando dois orbitais atômicos ϕ_1 e ϕ_2 pertencentes à atomos diferentes se combinam para formar dois orbitais moleculares:

$$\psi_1 = C_1 \phi_1 + C_2 \phi_2$$

$$\psi_2 = C_1 \phi_1 + C_2 \phi_2$$

o resultado \tilde{e} sempte uma combinação ligante e uma antiligante. Dois casos bem distintos podem ocorrer (Fig. 9.9): se as energias c_1 e c_2 dos orbitais



Fig. 9.9 - Energias orbitais.

atómicos ϕ_1 e ϕ_2 são parecidas (Fig. 9.9a) as energias resultantes c e ε^* são bem diferentes das dos orbitais atómicos. Se as energias de ϕ_1 e ϕ_2 são bem diferentes (Fig. 9.9b), praticamente não hã interação entre os orbitais atómicos e as energias dos orbitais moleculares são:

Em ambos os casos porēm a energia c \bar{e} menor que e_1 e e_2 , e a energia e \hat{e} \bar{e} maior que e_1 e e_2 .

4.3 - Recobrimento de orbitais

Temos definido a integral de recobrimento entre dois orbitais ϕ_1 e ϕ_2 como:

Talvez não seja evidente a relação entre essa integral e a representação qua litativa pictórica do pecobrimento entre dois orbitais (Fig. 9.10). O valor



Fig. 9.10 - Recobrimento entre orbitais.

numerico da função de onda ϕ_4 num determinado ponto do espaço pode ser positivo, negativo ou zero. Assim o valor numerico do produta $\phi_1^2\phi_3$ num determinado ponto do espaço, pode também ser positivo, negativo ou zero. Desde que as funções ϕ_4 e ϕ_3 são representadas de maneira que os lõbulos da figura contenham praticamente toda a probabilidade, podemos supor que ϕ_4 e ϕ_5 tendem a zero fora do lõbulo; é evidente então que o produto $\phi_1^2\phi_3$ é diferente de zero apenas na região listrada (fig. 9.10), que é aquela onde nenhuma das duas funções é zero. Assim, a integral sobre todo o espaço é reduzida a integral sobre a região listrada.

O recobrimento pode ser positivo, negativo ou zero, e pode ainda ter partes positivas e partes negativas (Fig. 9.11). Se é positivo, as duas

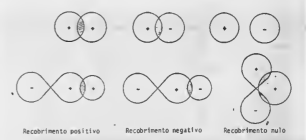


Fig. 9.11 - Diversos tipos de recobrimento entre orbitais atômicos.

funções têm o mesmo sinel na intersecção: o resultado é que a função

 \tilde{e} *Ligante*, pois na intersecção a função é maior que nos orbiteis etômicos, correspondendo-lhe uma probabilidade maior de se encontrar o elêtron entre os núcleos A e B. Se porêm o recobrimento \tilde{e} negativo, ϕ_1 e ϕ_2 tem sinais opostos na intersecção; a função

muda de sinal na região entre os núcleos indicando a existência de um plano nodel, onde a densidade de probabilidade tende a zero.

Assim, de uma maneira geral, quando o recobrimento é positivo, a função è ligante, quando é zero, a função è não ligante, quando è negativo, a função è antiligante (e se indica com um asterístico).

4.4 - Aplicação ao H2.

Os orbitais atômicos do M_2^{\bullet} podem ser classificados em pequenos grupos que satisfazem as regras acima. Por exemplo: $(1s_A, 1s_B); (2s_A, 2s_B);$ $(2p_{ZA}, 2p_{ZB}); (2p_{XA}, 2p_{XB}); (2p_{YA}, 2p_{YB}),$ e os orbitais moleculares podem ser postuledos como:

$$\psi_{1}(1) = c_{1}^{(1)} \operatorname{1s}_{A}(1) + c_{2}^{(1)} \operatorname{1s}_{B}(1)$$

$$\psi_{2}(1) = c_{3}^{(2)} \operatorname{1s}_{A}(1) + c_{2}^{(2)} \operatorname{1s}_{B}(1)$$

$$\psi_{3}(1) = c_{3}^{(3)} \operatorname{2s}_{A}(1) + c_{4}^{(3)} \operatorname{2s}_{B}(1)$$

$$\psi_{4}(1) = c_{3}^{(4)} \operatorname{2s}_{A}(1) + c_{4}^{(4)} \operatorname{2s}_{B}(1)$$

$$(9.20)$$

onde as constentes são determinadas resolvendo pera ceda par de orbitais at $\bar{0}$ micos, um determinante secular de 2 x 2. Na realidade, os orbitais $2s_A\cdot 2s_B$, $2p_{ZA}\cdot 2p_{ZB}$ têm energías semeinantes, a mesma simetría em relação ao eixo z e um recobrimento apreciável. Os ψ_1,ψ_2,ψ_3 e ψ_4 deveriam ter sido construidos como CLOA destes quatro orbitais etômicos mas e representação quelitetiva se como licaria.

Demonstraremos na Sec. 5 que quando os orbitais moleculares são obtidos pele combinação de dois orbitais atômicos equivalentes (como por exemplo ls A e ls B ou 2p zA e 2p zB), estes podem ser escolhidos de uma maneire muito simples: um como soma, e outro como diferença de orbiteis atômicos (Fig.9.12).

Os símbolos g e u ne Fig. 9.12 indicam e simetria da função molecular

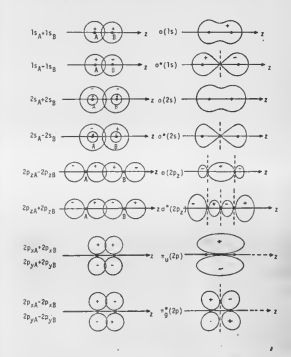


Fig. 9.12 - Orbitais moleculares de θ_x^+ . - (Notar que ne combinação dos orbites $2p_2$, o orbitel moleculer ligante \tilde{e} obtido por diferença des duas funções etômices).

com relação ã inversão: se, traçando um segmento entre um ponto P qualquer do orbital e o centro de inversão 0, e prolongando este segmento além de 0 até um ponto P' tal que $\overline{OP} = \overline{OP}$, o valor da função em P' ê igual ao da função em P, esta ê simétrica (gerade) com relação ã inversão; se ê igual mas de sinal oposto, ela ê antisimetrica (ungerade).

5 - CALCULO DE ORBITAIS MOLECULARES

5.1 - A Equação Secular

Em geral, dada uma função de onda aproximada:

$$\Psi = \sum_{i}^{N} c_{i} \phi_{i}$$
 (9.71)

escrita como combinação linear de um conjunto de funções $\{\phi_i\}$, a determinação das constantes \mathbf{c}_i pode ser feita utilizando o princípio variacional, isto $\tilde{\mathbf{e}}$, variando a função Ψ em relação aos parâmetros \mathbf{c}_i e achando os valores dos parâmetros para os quais

$$\langle E \rangle = \begin{cases} \Psi^* \vec{H} & \Psi & d\tau \\ \Psi^* & \Psi & d\tau \end{cases}$$

ē mīnima. Substituindo Y pela expressão (9.11), temos:

$$E = \frac{\langle \sum_{k} c_{k} \phi_{k} | \overline{H} | \sum_{i} c_{i} \phi_{i} \rangle}{\langle \sum_{k} c_{k} \phi_{k} | \sum_{i} c_{i} \phi_{i} \rangle} = \frac{\langle \sum_{k} \sum_{i} c_{k} c_{i} | H_{k} i}{\sum_{i} \sum_{k} c_{k} c_{i} | S_{k} i}$$
(9.12)

onde

$$H_{kj} = \langle \phi_k | \vec{H} | \phi_j \rangle \qquad (9.13)$$

$$S_{ki} = \langle \phi_k \mid \phi_i \rangle$$
 (9.14)

A energía E é uma função de n variáveis independentes c_1,c_2,\dots,c_N . Uma con dição necessária para um mínimo em < E > é que suas derivadas em relação $-\frac{1}{\delta}$ cada variável sejam zero,

$$\frac{3 < E^{>}}{3C_4} = 0$$
 $j = 1, 2, ..., N$ (9.15)

ou seja:

$$\frac{2(\underset{i}{\mathbb{E}} H_{ji}c_{i})(\underset{k}{\mathbb{E}} \underset{i}{\mathbb{E}} S_{ki}c_{k}c_{i}) - 2(\underset{i}{\mathbb{E}} S_{ji}c_{i})(\underset{k}{\mathbb{E}} \underset{i}{\mathbb{E}} H_{ki}c_{k}c_{i})}{(\underset{k}{\mathbb{E}} \underset{i}{\mathbb{E}} S_{ki}c_{k}c_{i})^{2}} = 0$$

$$\frac{2\sum\limits_{i}\sum\limits_{k_{i}}K_{k_{i}}c_{k_{i}}}{\sum\limits_{k_{i}}\sum\limits_{k_{i}}K_{k_{i}}c_{k_{i}}} = \frac{2\sum\limits_{i}\sum\limits_{k_{i}}\sum\limits_{k_{i}}C_{k_{i}}c_{k}}{\sum\limits_{k_{i}}\sum\limits_{k_{i}}\sum\limits_{k_{i}}\sum\limits_{k_{i}}C_{k_{i}}c_{k}} = 0$$

O segundo fator do segundo termo e E (eq. 9.12). Multiplicando ambos os termos por E E $\delta_{k1}c_kc_i$ obtemos finalmente:

$$\sum_{i} (H_{ji} - E S_{ji}) c_{i} = 0 j = 1, 2, ..., N (9.16)$$

ou, em notação matricial,

$$[H-ES]C=0$$
 (9.17)

As eqs. 9.16 e 9.17 são chamadas de equações seculores. A condição para que sejam satisfeitas é que:

$$det(H - ES) = 0$$
 (9.18)

e este determinante recebe o nome de doterminante secular. As raízes do determinante são os autovalores \mathbb{E}_n de $\widetilde{\mathbb{H}}$. A cada autovalor corresponde um conjunto de coeficientes $\{c_i^{(n)}\}$ que caracterizam a autofunção \mathbb{Y}_n . Um exemplo de resolução de um sistema de equações seculares, obtenção de autovetores e autovalores será realizado na próxima secção.

5.2 - Blocagem do determinante secular. Exemplo: a molécula de H2.

Os orbitais atómicos de base para H2 (como para todas as moléculas diatómicas formadas por átomos da primeira e da segunda fileira da tabela periódica) são dez, que numeramos de maneira seguinte:

O detarminanta secular é de dimensão 10 X 10:

onde:

$$H_{11} = \int \phi_1(1) \tilde{H}(1) \phi_1(1) d\tau_2 = \int Is_A \tilde{H} Is_A d\tau$$

(H a o Hamiltoniano da eq. 9.2),

$$H_{12} = \int 1s_{A} \overline{H} \cdot 1s_{B} d\tau$$

$$\vdots$$

$$H_{1_{x}10} = \int 1s_{A} \cdot \overline{H} \cdot 2p_{yB} d\tau$$

 $S_{11} = \int Is_A \cdot Is_A d\tau$ $S_{13} = \int Is_A \cdot Is_B d\tau$ \vdots $S_{1310} = \int Is_A \cdot 2p_{vR} d\tau$

Felizmenta muitas destas integrais são iguais entre si, ou se anulam, ou são iguais a l. e o problema pode sar rapidamente simplificado:

(1) É uma propriadade dos operadores hermitianos reais qua as matrizes que os representam em conjuntos de base reais são simétricas. Com efaito, um operador hermitiano $\widehat{0}$ é definido pala relação:

$$\int_{\widetilde{Y}_{i}^{*}}(\widetilde{\mathbb{O}}_{i}^{*})d\tau = \int_{\widetilde{\mathbb{O}}_{i}^{*}}(\widetilde{\mathbb{O}}_{i}^{*})^{*} + \int_{\widetilde{\mathbb{O}}_{i}^{*}}(\widetilde{\mathbb{O}}_{i}^{*})^{*} d\tau = \int_{\widetilde{\mathbb{O}}_{i}^{*}}(\widetilde{\mathbb{O}}_{i}^{*})^{*} d\tau$$

No caso de funções reais e de operadores reais como \hat{R} e \hat{I} , e na base de orbitais atômicos temos, simplesmente:

Deste modo, precisamos calcular apenas os elementos da diagonal e todos os que estivarem, por exemplo, acima da diagonal. Dos 100 alementos do detarminate, é preciso calcular:

$$\left(\frac{100-10}{2}\right) + 10 = SS$$
 alementos

ou, no caso garal de uma matriz de dimensão N

 $\frac{N(N+1)}{2}$ elementos.

(2) Os orbitais atômicos estão geralmente normalizados:

(3) Os orbitais atomicos sobre um mesmo átomo são ortogonais:

$$S_{\mu\nu} = 0$$
 ($\phi_{\mu} = \phi_{\nu}$ sobre o mesmo atomo)

(4) As integrais $\rm H_{11}$ e $\rm H_{22}$ são iguais pois se referem $\tilde{\rm a}$ orbitais equivalentes. Analogamente:

(5) Quanto as integrais $M_{\mu\nu}$ e $S_{\mu\nu}$ que não moncionamos, estas são zero porque ϕ_{μ} a ϕ_{ν} não possuem a mesma simetria. Os orbitais $1s_A, 1s_B, 2s_A, 2s_B, 2p_{zA}$ a $2p_{zB}$ são da tipo o, enquanto que os outros são de tipo π . Assim:

$$H_{1u} = H_{2u} = H_{3u} = H_{4u} = H_{5u} = H_{6u} = 0$$
 $\mu = 7.8.9.10.$

As relações adicionais

$$H_{70}=H_{7,10}=H_{09}=H_{0,10}=0$$

podem ser facilmente demonstradas utilizando as definições de ϕ_{2p_X} e ϕ_{2p_Y} em têrmos dos autovalores de \tilde{L}_z : os orbitais de tipo o são autofunções de L_z com autovalor zero; os de tipo π correspondem aos autovalores il.

O mesmo ocorre com as integrais de recobrimento:

$$S_{1\mu} = S_{2\mu} = S_{3\mu} = S_{4\mu} = S_{5\mu} = S_{6\mu} = 0$$
 $\mu = 7,8,9,10$

S70=S7,10=S00=S0 10 = 0

As simplificações (1) a (5) são de caráter geral e não envolvem nenh<u>u</u> ma aproximação adicional. O determinante secular pode ser reescrito como:

H ₁₁ ~ E H ₁₂ -ES ₁₂	H _{1.3}	H14-ES14	H _{2.0}	H14-ES14	0	0	0	0
H ₁₁ -E	H14-ES14	H ₁₃	H ₁₀ -ES ₁₄	H ₁₅	0	9	0	0
	H33-E	H34-ES34	Has 7	H36-ES10	0	0	0	0
		Haa-E	H30-ES30	H38	0	0	0	0
		*/	H _{S 0} -E	Hse-ESse	0	0	0	0
				Hss-E	0	0	0	0
					H77-E	H78-ES78	0	0
						H77-E	0	0
							H77-E	H78-ES78
								H77-E

onde temos indicado apenas o triângulo superior, ja que o restante e simetrico em relação a diagonal. Observamos que o determinante pode ser "blocado", isto e, separado em blocos (determinantes) menores, independentes, de modo que cada um dos novos blocos deve ser igual a zero.

5.3 - Resolução dos blocos do determinante: autofunções e autovalores

Consideremos os orbitais moleculares ψ_7 e ψ_8 relativos ao bloco (7,8) do determinante secular:

$$\psi_7 = c_2^{(7)} \phi_7 + c_2^{(8)} \phi_8$$

ė

$$\psi_{\bullet} = c_{7}^{(8)} \phi_{7} + c_{\bullet}^{(8)} \phi_{\bullet}$$

que são soluções da equação secular:

$$\begin{bmatrix} H_{77}-E & H_{70}-ES_{70} \\ H_{70}-ES_{70} & H_{77}-E \end{bmatrix} \begin{bmatrix} C_7 \\ C_0 \end{bmatrix} = 0$$
 (9.19)

A avaliação das integrais H₇₇,H₇₀ e S₇₀ não é trivial. As duas primeiras são integrais sobre o operador

$$\bar{H} = -\frac{1}{2} \nabla^2 (1) - \frac{1}{r_A} - \frac{1}{r_B} + \frac{1}{R}$$

com as funções atômicas:

$$\phi_7 = 2p_{xA} = \frac{1}{\sqrt{32\pi}} r_A e^{-\frac{r_A}{2}} sen\theta_A cos\phi_A$$

9

$$\phi_0 = 2p_{xB} = \frac{1}{\sqrt{32\pi}} r_8 e^{-\frac{r_8}{2}} sen\theta_8 cos\phi_8$$

Existem programas de computador para calcular as integrais em função dos parâmetros das funções atômicas e da distância internuclear [5]. Entretanto, mesmo sem resolve-las é possível chegar à resultados interessantes em termos delas.

Consideremos o determinante secular do bloco (7,8):

e o desenvolvamos:

$$(H_{77}-E)^2 = (H_{78}-ES_{78})^2$$

 $H_{77}-E = \pm (H_{78}-ES_{78})$

de onde:

$$E_{\pm} = \frac{H_{77} \pm H_{78}}{1 \pm S_{78}} \tag{9.20}$$

As integrais H_{70} e H_{70} são negativas, enquanto que S_{70} ē positiva. E possível demonstrar que:

$$E_{+} = E_{7} = \frac{H_{7.7} + H_{7.8}}{1 + S_{7.8}}$$

e menor que:

$$E_{-} = E_{0} = \frac{H_{77} - H_{70}}{1 - S_{70}}$$

e que estas estão distribuidas com relação ãs energias dos orbitais atômicos $2p_{xA}$ e $2p_{xB}$ da maneira indicada na Fig. 9.13. (Note-se que E $_{7}$ e E $_{8}$ não são simétricas com relação ã E $(2p_{x})$).

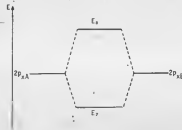


Fig. 9.13 - Distribuição dos níveis de energia dos orbitais moleculares com relação às energias dos orbitais atômicos.

Calculemos o autovetor correspondente ao autovalor E7. Para isso, substituímos E por E7 na equação secular (9.19) e multiplicamos as matrizes. \overline{Te} mos:

$$\begin{cases} \{H_{77} - E_7\}c_7^{(7)} + (H_{78} - E_7S_{78})c_8^{(7)} = 0 \\ \{H_{78} - E_7S_{78}\}c_7^{(7)} + (H_{77} - E_7)c_8^{(7)} = 0 \end{cases}$$
(9.21)

(O conjunto de equações tem sido obtido em forma geral e \vec{e} valido tanto para E_7 como para E_8). As eqs. 9.21 não são independentes entre si por serem

ambas iguais a zero. De uma maneira geral, para qualquer sistema de N equações lineares e homogêneas em N incógnitas, apenas (N-1) equações são independentes, e a resolução do sistema fornece o valor das H incógnitas em termos de uma delas. Para se determinar esta última é necessária outra équação independente que, no caso, é a equação de normalização. Consideremos então somente uma das equações do sistema (9.27), por exemplo, a primeira. Se (H₂₇-E₇) é diferente de zero, podemos escrever:

$$\frac{c_3^{(7)}}{c_4^{(7)}} = -\frac{H_{70} - E_7S_{70}}{H_{77} - E_7}$$

e, substituindo E, pelo valor dado na eq. 9.20:

$$-\frac{c_{7}^{(7)}}{c_{1}^{(7)}} = 1$$

ou seja $c_3^{(7)} = c_a^{(7)}$. Assim:

$$\psi_7 = c_7^{(7)} \left[\phi_7 + \phi_1 \right]$$

A constante $c_2^{(7)}$ é então determinada pela condição de normalização do orbital molecular:

$$\begin{cases} \phi_{7}^{*} \ \phi_{7} \ d\tau = 1 \\ \left[c_{7}^{(7)} \right]^{2} \left[(\phi_{7} + \phi_{8})^{2} d\tau = 1 \right] \\ \left[c_{7}^{(7)} \right]^{2} \left[2 + 2S_{78} \right] = 1 \\ c_{7}^{(7)} = \frac{1}{\sqrt{2 + 2S_{78}}} \end{cases}$$

$$\psi_7(1) = \frac{1}{\sqrt{2+2S_{70}}} \left[2p_{xA}(1) + 2p_{xB}(1) \right]$$

Analogamente, para o autovalor E., a equação secular formece:

$$\frac{c_{1}^{(8)}}{c_{1}^{(8)}} = \frac{H_{70} - E_{8}S_{70}}{H_{27} - E_{8}}$$

de onde, apos substituição de Es, achamos:

e, finalmente:

$$\psi_0(1) = \frac{1}{\sqrt{2-2S_{73}}} \left[2p_{xA}(1) - 2p_{xB}(1) \right]$$

Os orbitais moleculares $\psi_7(1)$ e $\psi_0(1)$ são os $\pi_\mu(2p_\chi)$ e $\pi_g^*(2p_\chi)$ da Fig. 9.12.

A resolução do bioco (9,10) é exatamente análoga e conduz à:

$$\psi_1(1) = \frac{1}{\sqrt{2+2S_{a-1}}} \left[2p_{y\bar{A}}(1) + 2p_{y\bar{B}}(1) \right]$$

e

$$\psi_{10}(1) = \frac{1}{\sqrt{2-2S_{9,10}}} \left[2\rho_{yA}(1) - 2\rho_{yB}(1) \right]$$

cujas energias orbitais, E_9 e E_{10} são iguais, respectivamente à E_7 e E_0 , de modo que os orbitais moleculares ψ_7 e ψ_9 são degenerados entre si, o mesmo acontecendo com ψ_2 e ψ_1 a.

Para o bloco maior, porem, e necessario resoiver um determinante de 6X6. Se fazemos a aproximação adicional de que, como os orbitais ls tem energias bem diferentes dos 2s e dos 2p eles se misturam pouco, podemos separar o bloco de 6X6 da maneira seguinte:

num bloco de 2X2 e um de 4X4. Hovamente, a resolução do bloco (1,2) é enãl<u>o</u> ga à do (7,8) e o resultado é:

$$\psi_1(1) = \frac{1}{\sqrt{2+2S_{12}}} \left(1s_A(1) + 1s_B(1) \right)$$

е

$$\psi_2(1) = \frac{1}{\sqrt{2-2S_{12}}} \{1s_A(1) - 1s_8(1)\}$$

Estes são os orbitais moleculares $\sigma_g(1s)$ e $\sigma_u^*(1s)$ da Fig. 9.12. A resolução do bloco 4X4 ê bem mais demorada. Se fizermos e suposição, muito drástica,

de que podemos desprezar a interação entre os orbitais 2s e $2p_z$ obtemos mais dos blocos, e os resultados são os apresentados na Fig. 9.12.

5.4 - Diagrama de niveis para H2.

O diagrama de níveis para H_2^2 é indicado esquemáticamente na Fig. 9.14, Para esta molécula o único elétron ocupa o orbital $\sigma_g(1s)$, que \tilde{e} ligante: assim, \tilde{e} de se esperar que a molécula seja estável.

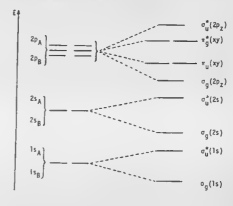


Fig. 9.14 - Diagrama de níveis para moléculas homonucleares formadas por áto mos da princira fileira.

6 - MOLÉCULAS DIATOMICAS HOMONUCLEARES: Tratamento Qualitativo.

No modelo de partículas independentes para moléculas diatômicas, utilizam-se orbitais moleculares do tipo dos de H^{*}₂ e aplica-se o princípio de ανή δων como no caso dos átomos multieletrônicos. Assim, por exemplo, a configuração do estado fundamental da molécula de hidrogênio, H₂, ē:

$$\left[\sigma_{q}(1s)\right]^{3}$$

e a do nitrogênio (Z=14):

$$\left[\sigma_g(1s)\right]^2 \left[\sigma_u^*(1s)\right]^2 \left[\sigma_g(2s)\right]^2 \left[\sigma_u^*(2s)\right]^2 \left[\sigma_g(2p_2)\right]^2 \left[\pi_u(xy)\right]^s$$

Para escrever este última, precisamos ester certos de que e ordem dos níveis é a indicada na Fig. 9.14. A única modificação que pode ocorrer é e inversão dos níveis $\sigma_{\rm q}({\rm 2p_z})$ e $\pi_{\rm u}({\rm xy})$, devida ${\rm a}$ quase degenerescência entre as energias dos orbitais atômicos 2s e 2p.. Com efeito, na secção anterior mencionamos que as combinações lineeres entre os orbitais atômicos 25₄,25₈, 2p, e 2p, deveriam ser obtidas por resolução do determinente secular de 4X4 envolvendo conjuntamente os quetro orbitais. Pode-se demonstrar, utilizando a teoria de perturbações, que o efeito de misturar orbitais quase degenerados e de diminuir e energie dos orbiteis moleculares de menor energie e aumentar a dos de maior energia (Fig. 9.15b). Desta maneira, o terceiro orbital molecular formado a partir de 2s_A,2s_B,2p_{yA} e 2p_{yB}, correspondente eo orbital molecular que chamamos de $\sigma_{\alpha}(2p_{\gamma})$ ne Fig. 9.14, passa a ter uma ener gia maior que e do orbital $\pi_{ij}(xy)$.

O efeito de misturar orbitais atômicos quase degenerados é maior quanto mais proximas são as energias destes orbitais. Assim, ele deve decrescer ao passar de Liz a Fz. A ordem dos níveis moleculares:

$$\sigma_{q}(1s) < \sigma_{u}^{*}(1s) < \sigma_{q}(2s) < \sigma_{u}^{*}(2s) < \pi_{u}(xy) < \sigma_{g}(2p_{z}) < \pi_{g}^{*}(xy) < \sigma_{u}^{*}(2p_{z})$$

vale para todas as moléculas diatômicas homonucleares da primeira fileire. excepto as de O2 e F2.



Fig. 9.15 - Efeito, aobre ce orbitaie molecularea, da intaração entre orbitoie otómicos de energias próximas.

Consideremos a molécula O2 (16 elétrons). A configureção do estado fundamental e:

$$\text{KK} \Big[\sigma_{\mathbf{q}}(2s) \Big]^2 \Big[\sigma_{\mathbf{u}}^{*}(2s) \Big]^2 \Big[\sigma_{\mathbf{q}}(2\rho_{\mathbf{z}}) \Big]^2 \Big[\pi_{\mathbf{u}}(xy) \Big]^4 \Big[\pi_{\mathbf{q}}^{*}(xy) \Big]^2$$

onde o símbolo KK indica que, a distancia internuclear de equilibrio, os orbiteis ls dos atomos não tem recobrimento apreciável e podem ser considerados como não ligantes. A regre de Hund exige que os dois últimos elétrons sejam colocedos, um em cada orbitel $\pi_n^*(xy)$. A consequência destes elétrons estarem desemparelhados e que a molécule de 0, e paramagnética, ou seja, se comporte num campo magnético como um pequeno ima que se orienta na direceo do campo.

Em gerel, e estebilidade de uma molécula é proporcional è diference en tre o número de orbiteis ligantes e antiligantes ocupedos. Se este diferençe é 2, como no caso do F2, os átomos de F estão ligados por uma ligação simples; se é 4, como em 02, a ligação é dupla; se é 6, como em N2, a ligação é tripla. Por outro lado, se é zero como em Hez, Rez, Nez, a molécula é provavelmente instavel.

7 - TERMOS ESPECTROSCÓPICOS

Os estados das moléculas podem ser sempre classificados de ecordo com a simetria das funções de onda em relação aos elementos de simetria molecu-.... la linguagem mecanico-quantice estes são os operadores que comutem com o Hamiltoniano total (ver Cap. VI). Em particular, em moléculas fineares:

$$\begin{bmatrix} \widetilde{L}_{z}, \widehat{H} \end{bmatrix} = 0, \quad \begin{bmatrix} \widetilde{S}^{2}, \widetilde{H} \end{bmatrix} = 0 \quad e \quad \begin{bmatrix} \widetilde{S}_{z}, \widehat{H} \end{bmatrix} = 0$$

e os estados podem ser ceracterizados pelos autovalores dos operedores Ŝ² e Š₊.

7.7 - Termos Espectroscópicos de H2.

O estado do sistema se representa por um símbolo

semelhante eo utilizedo em étomos. A letra S indica o spin, e a letra corresponde ao número quantico:

$$\lambda = |m|$$

de acordo com a seguinte nomenclatura:

Λ	0	1_1_	2	3	4
letra	Σ	Л	Δ	•	Γ

Assim, o nīvel fundamental de H₂ ē um "doblete sigma":

 $^2\Sigma$

a o primeiro astado excitado, cuja configuração e:

o*(1s)

ē tambēm um ²Σ.

Costuma-se ainda acrescentar o símbolo g ou u para indicar a simetria com relação ao centro de inversão. Assim, por exemplo o estado excitado $\pi_u(2p_u)$ dã o termo espectroscópico

7.2 - Termos Espectroacópicos para mais de um eletron.

Para sistemas com mais de um elétron o número quantico M é:

$$M = m_1 + m_2 + ... + m_0$$

e o spin total \tilde{e} obtido por acoplamento dos vatores $s_{\tilde{i}}^*$, como no caso de $\tilde{a}t\underline{o}$ mos (Cap. YIII).

Consideremos a configuração do astado fundamental da molécule de Ha:

$$\left[\circ_{g}(1s) \right]^{s}$$

O valor de M ē:

Os spins devem necessariamente sar antiparalelos:

$$M_S = \frac{1}{2} - \frac{1}{2} = 0$$

e, como os dois orbitais são simétricos (gerada) com relação a invarsão, a

função total também o é. Assim o termo espectroscópico é:

Consideremos agora a configuração do estado fundamental da molēcula da $\mathbf{0}_2$:

$$\left[\circ_g(1s)\right]^2\left[\circ_u^*(1s)\right]^2\left[\circ_g(2s)\right]^2\left[\circ_u^*(2s)\right]^2\left[\circ_g(2p_{\boldsymbol{\mathcal{I}}})\right]^2\left[\pi_u(2p_{\boldsymbol{\mathcal{I}}},2p_{\boldsymbol{\mathcal{I}}})\right]^2\left[\pi_g^*(2p_{\boldsymbol{\mathcal{I}}},2p_{\boldsymbol{\mathcal{I}}})\right]^2$$

Os orbitais $\pi_{-}(2p_\chi)$, $\pi_0(2p_\chi)$, $\pi_0^*(2p_\chi)$ e $\pi_0^*(2p_\chi)$ não são autofunções de \tilde{L}_χ , as χ sim não possuem valores de m definidos. Entretanto podemos reescrever a configuração do 0_2 em termos dos orbitais

$$\pi_{\mathbf{u}}(2p^1)_*\pi_{\mathbf{u}}(2p^{-1})_*\pi_{\mathbf{g}}^*(2p^1)$$
 e $\pi_{\mathbf{g}}^*(2p^{-1})$ como:

$$\left[\sigma_{g}(1s)\right]^{2}\left[\sigma_{u}^{*}(1s)\right]^{2}\left[\sigma_{g}(2s)\right]^{2}\left[\sigma_{u}^{*}(2s)\right]^{2}\left[\sigma_{g}(2p_{z})\right]^{2}\left[\pi_{u}(2p^{1},2p^{-1})\right]^{*}\left[\pi_{g}^{*}(2p^{1},2p^{-1})\right]^{2}$$

A contribuição dos orbitais o ao valor de M \tilde{e} zero. A dos dois orbitais $\pi_u(2p^1)$ e $\pi_u(2p^{-1})$ \tilde{e} também zero pois ambos estão ocupados pelo mesmo número de elétrons. Para daterminar a contribuição dos orbitais π_g^e porēm deve-se decidir como estão colocados os elétrons; o problema \tilde{e} análogo ao da detarminação dos termos espectroscópicos da configuração atômica p^2 . Neste caso, $\overline{\tilde{e}}$ π^2 e as possibilidades são:

71	2-1	н	H _c
-	+	0	1
-+-	+	0	0
	+	0	0
	+	0	-1
+!-		2	0
	-1-	-2	0

Como o valor máximo de M $\bar{\rm e}$ 2, havera um termo Λ =2 com componentes M= ±2 e com spin S=0:

lΔ

Os outros termos tem M=O, associados \hat{a} S=O com M_S=O, e \hat{a} S=1 com M_S=O, ± 1 e são:

$$^{2}\Sigma$$
 e $^{1}\Sigma$

A simetria com relação a inversão é de tipo gerade porque:

 $g \times g = g$ $u \times u = g$

g X u = u

ou seja que todos os orbitais moleculares completos são necessariamente gerade, sobrando, no nosso caso, apenas dois orbitais gerade.

Finalmente, os termos espectroscopicos são:

$$^{1}\Delta_{g}$$
, $^{3}\Sigma_{g}$ e $^{1}\Sigma_{g}$

De acordo com a regras de Hund, o nivel fundamental corresponde ao triplete.

Para os estados £ costuma-se ainda acrescentar um superindice + ou para indicar o comportamento da função de onda sob reflexão num plano que $cont\tilde{c}^{\mu\nu}$ o eixo moiecular z. O efeito desta reflexão \tilde{c} transformar o \tilde{a} angulo ϕ em $-\phi$, deixando as coordenadas r_A e r_B intactas. Assim, a função $e^{im\phi}$ \tilde{e} transformada em $e^{-im\phi}$ e:

 $0 \leftrightarrow 0$

 $\delta^2 \leftrightarrow \delta^{-2}$

de modo que somente os orbitais com m>0 são afetados. No caso dos termos E da molécula de 0_2 , hã um número igual de π^1 e de π^{-1} de modo que a função é simétrica com relação à reflexão num plano que contêm o eixo z. Os termos espectroscopicos comoletos são:

$${}^{3}\Sigma_{g}^{+}$$
 e ${}^{1}\Sigma_{g}^{+}$

8 - MOLECULAS DIATOMICAS HOMONUCLEARES: Tratamento Quantitativo

A analise qualitativa feita na Sec. 5 deixou, evidentemente, muitos pontos a serem resoívidos. Em particular:

(1) qual \tilde{e} a expressão analícica dos orbitais moleculares $o_{g}(ls)$, $o_{u}^{*}(ls)$, $o_{n}(2s)$,..., para molēculas com mais de um elétron?

(2) quais as energias orbitais?

Dentro do esquema de partículas independentes, ou seja, considerando que a função de onda total V é um produto antisimetrizado de funções de um elétron, $\{\psi_i\}$. estas são geralmente obtidas por um método de campo autoconsistente (ECF, ver Apêndice i2). O conjunto de orbitais moleculares esactob é o de orbitais canônicos de Hartree-Fock. Uma aproximação a estes pode ser conseguida na forma de CLOA, utilizando a teoria de Roothaan-Hartree-Fock, que neste caso, é chamada de SCF-OM-CLOA. À continuação discutiremos os resultados obtidos por Ransii [8] para N_2 com este método. Ransil exprimiu os orbitais moleculares en termos de orbitais de tipo Slater (SIO's) para os orbitais atômicos ls,2s e 2p dos dois ātomos: isto é, escolheu:

$$\phi_{n\ell m}^{(r,\theta,\phi)} = S_{n\zeta}(r)Y_{\ell m}(\theta,\phi)$$

ce

$$S_{n\zeta}(r) = (2\zeta)^{n+\frac{1}{2}} \left[(2n)! \right]^{1/2} r^{n-1} e^{-\zeta r}$$

sendo os expoentes $\, \zeta \,$ determinados peías regras de Slater (Cap. YII). Os orbitais moleculares o são combinações líneares dos orbitais $1s_A, is_B, 2s_A, 2s_B, 2p_{ZA}, 2p_{ZB}$; os orbitais π são combinações de $(2p_{XA}, 2p_{XB})$ e de $(2p_{YA}, 2p_{YB})$. Os coeficientes destas funções (que passam a se chamar lo $_{g}, 2o_{g}$, etc. $_{g}$ $_{g}$ que são combinações de vários tipos de orbitais atômicos; ver Sec. $_{g}$), assim como as energias calculadas por Ransil são dadas ma Tabela $_{g}$ 1.

E importante notar que em cálculos mais precisos [7], as energias dos orbitais $3\sigma_g = ln_g$ se invertem em relação às calculadas por Ransii. Como a diferença de energia é muito pequena, não está claro qual das duas é realmen te a menor. O modelo de partículas independentes pode não ser vālido nestes casos, já que a repuisão eletrônica que foi parcialmente desprezada pode alterar totalmente a representação. Frequentemente, uma mudança na ordem dos níveis altera a símetria do nīvel fundamental (muda o termo espectroscópico), e como os espectros refletem esta simetria, é possível determinar experimentalmente a ordem dos níveis orbitais. No caso do h_2 , porém ambos ordenamentos dão o mesmo termo espectral (fig. 9.16).

E possível estender o tratamento a qualquer moiécula diatórica homonuciear, mesmo às formadas por átomos que não pertencen á primeira fileira da tabela periódica. Assim, por exemplo, a configuração eletrônica do Naz no nível fundamental ê:

KKLL
$$\left[o_{g}(3s)\right]^{2}$$

TABELA 9.1
Energias e coeficientes dos orbitats moleculares de N1
calculados [8] pelo método SCF-OM-CLOA.

	р	150	10 u	2σ _g	20 μ	1 _m ux	lяцу	30 g
Orbi-								
tais		1			1			
Atomi								
Ç05	- 70	0.70447	0.70437	-0,16890	-0,16148	- }		-0,06210
15 _A	6,70	0.70447						-0,06210
1s _B	6,70	0,70447	-0.70437	-0.16890				0,40579
2sA	1.95	0,00842	0,01972	0,48828	0,74124			0,40579
25 g	1.95	0,00842	-0,01972	0,48828	-0,74124			
2p _{zA}	1,95	0,00182	0,00857	0,23970	-0,26578			-0,60324
-	1,95	-0,00182	0.00857		-0,26578			0,60324
2pz8	'	-0,00102	. 0,00021	0,000.0	. ,	0.62450		
2p _{xA}	1.95							ļ
22×8	1.95					0,62450		
2p _{vA}	1,95						0,62450	
~	1,95						0,62450	
2p _{yB}	1112							
Ener					-0,73066	-0 67951	-0.57951	-0.57951
gias Orbi		-15,72176	-15,71965	-1,45241	-0,73000	-0,3/321	0.2/32	
tais								
har-		1				-		
tree	3							L

onde L indica os orbitais atômiços da capa L.

Oada a configuração, e função de onda total no modelo de partículas independentes \tilde{e} o determinante de Slater formado pelos spin-orbiteis moleculares $\sigma_q(1s)\alpha$, $\sigma_q(1s)\alpha$, $\sigma_q^*(1s)\alpha$, $\sigma_q^*(1s)\alpha$, $\sigma_q^*(1s)\alpha$, $\sigma_q(2s)\alpha$, ...

$$\Psi_1(1,2,3,...,N) * A[\sigma_g(1s)\alpha(1)\sigma_g(1s)8(2)\sigma_u^*(1s)\alpha(3)...]$$
 (9.29)

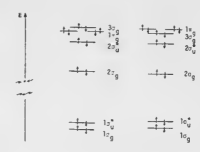


Fig. 9.16 - Possíveia Ordenamentos dos níveis orbitais de Na.

9 - NOLECULAS PIATONICAS HETEROVUCLEARES

O tratamento para moléculas dietômices heteronucleares é semelhente ao de molécules homonucleeres. Os orbiteis moleculeres são formados como CLOA, ordenados de acordo com as suas energías e preenchidos por um processo de aufbau. A nomenclature, porém, deve ser alterada porque es moléculas hetero nucleares não possuem um centro de inversão, de modo que os subíndices genade e ungenado perden e sua significação. A correlação entre os símbolos pare homo e heteronucleares está indicada no quadro seguinte:

homonucleares	og(1s)	o _u *(1s)	o _g (2s)	o <u>*</u> (2s)	Tu 2p _x	o _g (2p _z)	2p _x 2p _y	v"(2pz	
heteronucleares		20	3 σ	4 0	1 111	50	2п	6σ	Ī

Consideremos a molécula de HF (10 elétrons). Os átomos H e F tem as configurações:

As energias de Hertree-Fock pare orbitais atômicos estão tabeledas [7] e para estes átomos são:

ĀT0M0	F	Н
Energia orbital em hartres ls 2s 2p	-26,38294 - 1,57255 - 0,73001	-0,50000

E evidente que o orbital ls do F devera permanecer quase inalterado na molécula de HF devido à grande diferença entre a sua energia e as dos outros orbitais. Também, os orbitais $2p_\chi$ e $2p_\chi$ do F não têm com quem se misturar, de vido às suas simetrias.

Os resultados do cálculo da molécula de HF pelo método de SCF-OM-CLOA realizado por Ransil [8] se encontram na Tabela 9.2.

TABELA 9.2

Coeficientes e Energias Orbitais de HF calculados por um método SCF.

Orbitais Atomicos	ς	la	20	30 .	lπ _χ	1π _y	40
ls _F	8,7	0,99627	0,24346	-0.08394			-0,08000
2s _F	2,6	0,01632	-0,93218	0,47149	Į.		0,55994
2p, F	2,6	0,00243	0.09066	-0,68695			0,80646
1s _H	1,0	-0,00460	-0,16060	-0,57613			-1.05015
2p _{xF}	2,6				1,00000		
2p _{vF}	2,6					1,00000	
Energias (hartrees)		-26,13948	-1,47646	-0,56559	-0,46455	-0,46455	0,47711

Notem-se que:

(1) as energias dos orbitais moleculares juntamente com as do quadro de orbitais atônicos permitem traçar o diagrama de níveis Fig. 9.17 e determinar a configuração do nível fundamental da molécula de HF:

10 22023021 m

- (2) Os coeficientes dos orbitais atómicos permitem obter uma imagem qualitativa do arranjo eletrônico na molécula. Com efeito, a contribuição de cada orbital atómico ϕ_1 \tilde{a} um orbital molecular ψ_4 , \tilde{e} proporcional ao variante de cada orbital atómico ϕ_1 \tilde{a} um orbital molecular ψ_4 , \tilde{e} proporcional ao variante de cada orbital atómico ϕ_1 \tilde{a} um orbital molecular ψ_4 , \tilde{e} proporcional ao variante de cada orbital atómico ϕ_1 \tilde{a} um orbital molecular ψ_4 , \tilde{e} proporcional ao variante de cada orbital atómico ϕ_1 \tilde{a} um orbital molecular ϕ_2 \tilde{a} \tilde{b} \tilde{b}

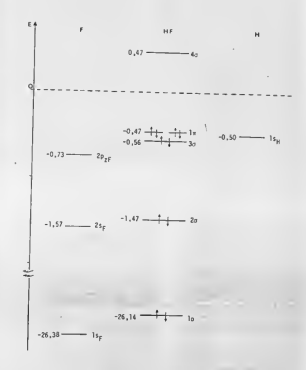


Fig. 9.17 - Diagrama de múveis comparativo para H,F e HF. lor absoluto do coeficiente $c_{\perp}^{(1)}$. Assim, no orbital molecular lo o orbital ls_F \bar{e} o de major peso (coeficiente quase l enquanto que os outros orbitais atômicos têm coeficientes pequenos). A energia orbital \bar{e} também quase iqual \bar{a} do orbital atômico. Nos outros orbitais moleculares, os orbitais $2s_F$.

ls_H e 2p_p se misturam da seguinte manelra:

20 : contribuições grandes dos três, sendo a do 2s_F e principal.

3σ : principais contribuições do ls_H e do 2p_{2F}.

4σ : principal contribuição do 1s_H que e o mais energêtico, o que e plica que a energia do 4σ seja a major.

(3) Os orbitais w, constituídos somente pelos orbitais de fluor, na tem a mesma energía que no atomo por dois motivos: o primeiro \bar{e} que, no ca culo do HF, os orbitais atômicos $2p_\chi$ e $2p_y$ não são os de Hartree-Fock m SIO's; o segundo, que o Hamiltoniano efetivo da molēcule \bar{e} diferente do Hamiltoniano efetivo da como.

REFERÊNCIAS

- 1 I.N. Levine, Quantum Chemistry (Vol. I) (Allyn and Bacon, Boston, 1970
- 2 E. Teller e H.L. Sahlin, "The Hydrogen Molecular Ion", pag. 1, em Phycal Chemistry: and Advanced Treatise (Yol. 5) (H. Eyring, Academ Press, New York, 1970).
- 3 Ver, por exemplo, o texto de referência [1] ou S.P. McGlynn, L.C. Vanque ckenborne, M. Kinoshita e O.G. Carrol, Introduction to Applied Quatum Chemiatry (Holt, Reinhardt and Winston, New York, 1972).
- 4 R.B. Woodward e R. Hoffmann, The Conscruation of Orbital Symmetry (Verlag Chemie GmbH, Academic Press, 1971).
- S Ver, por exemplo, a monografía de S. Huzinaga, Prog. Theor. Phys. Suppi 40, 52 (1967). Ver também Ref. 3.
- 6 A. Streitwelser Jr. e P.H. Owens, Orbital and Electron Density Diagram (The MacMillan Co., New York, 1973).
- 7 E. Clementi, Tables of Atomic Functions (IBM, 1965).
- B B.J. Ransil, Rev. Mod. Phys., 32, 239, 245 (1960).
- 9 A.O. McLean e M. Yoshimine, Tables of Linear Molecule Wave Function (IBM, 1967).

EXERCÍCIOS

1 - Considere o orbital molecular para o H_2 no seu estedo fundamental. Par R=0,7 \mathring{R} e ϕ_1 = ϕ_2 =0, calcule a densidade eletrônica em vários pontos no pl

- no. Trace linhes de densidade eletrônica constante.
- 2 Escreva os símbolos completos para os orbitais moleculares:

$$(2p_{xA} + 2p_{xB})$$
 e $(2p_{zA} + 2p_{zB})$

- 3 Escreva a função de onda antisimetrica y para o nível fundamental da mo lêcula de H₂. Desenvolva a partes espacial de y e separe os termos corres pondentes e ligação iônica (que são aqueles nos quais ambos os elêtrons ocupam o orbital do mesmo átomo)dos correspondentes à ligação covelente.
- 4 Qual das duas molēculas, H₂ e H¹₂, tēm maior distancia internuclear?Qual têm maior energia de ligação?
- 5 Qual a multiplicidade do estado fundamental de θ_2 e F_2 ?
- 6 Estime a ordem relativa de energias de llgação e as distâncias Internu cleares para a sêrie $\rm N_2$,0 $_2$, $\rm F_2$.
- 7 Quals das seguintes molēculas são paramagnēticas: B₂,O₂,C₂ e S₂?
- 8 Discuta as propriedades das moléculas ${\rm Cl}_2$ e ${\rm Cl}_2^*$, usando e teoría de orbitais moleculares.
- 9 Escreva uma autofunção eletrônica para a molécula de Liz-
- 10 ~ a) Quantos orbitais moleculares podem-se formar para Be₂ a partir de todos os orbitais de valência dos atomos de Be?
 - b) Escreva a sua forma matemática em função de ls_{A}, ls_{B} , etc., e indíque os seus símbolos.
 - c) Desenhe os orbitais moleculares que participam da configuração fundamental da molecula de Be₂.
 - d) Escreva a função de onda total eletrônica do Be₂ no seu estado fundamental.
 - e) Determine se o îon Be² ē estăvel, quais as suas propriedades magnêt<u>í</u>
 cas, e se o seu comprimento de ligação Be-Be ê major ou menor que o
 de Be₂.
- 11 Considere a molêcula de CO. Das tabelas de Clement1 [7] e de Mclean e Yoshimine [9] obtemos as energias SCF para os orbitais atômicos do C e O e para os orbitais moleculares do CO dadas abaixo:

Sistema	C	0	co
	1s -11,00436 2s - 0,40227	-20,19776 - 0,81322	

Sistema	С	0	CO
Energia Orbital: 2p lo 2o 3d 4d 5d 6d 1m 2m	- 0,04732	- 0,12889	-20,67389 -11,36987 -1,52826 -0,81091 -0,55970 0,42782 -0,64529 0,16542

Desenhe esquemáticamente o diagrama de níveis para a molécula (veja Fig. 9.17), determine a configuração do estado fundamental do CO e o termo espectroscópico correspondente. Por motêculas poliatômicas pequenas entendemos aquelas que possuem mais de dois e não mais de seis a oito âtomos. Elas constituem, no estado atual do conhecimento, um grupo de molêculas para as quais pode se esperar que, ainda que com muita dificuldade, a equação de Schrödinger possa ser resolvida por métodos ab-únitio [1].

1 - ORBITAIS HOLECULARES: Tratamento Ab-Initio

Os tratamentos chamados de ab-initio são aqueles nos quais as autofunções e os autovalores são calculados a partir dos princípios fundamentais, is to ē, sem ajuda de parâmetros empíricos que não sejam as constantes universais (a constante de Planck, a massa do elêtron, a velocidade da luz, etc.). Entretanto, mesmo nos métodos ab-initio fazem-se, logo de início, muitas aproxímações:

- despreza-se a parte do Hamiltoniano correspondente a efeitos relativistas.
- (2) faz-se a separação de Born-Oppenheimer.
- (3) trata-se a correlação eletrônica em forma aproximada.

Porēm, se estes mêtodos forem aplicados cuidadosamente, deverā ser possível estimar os erros introduzidos pelas diversas aproximações realizadas [2].

O modelo ab-initio mais comumente utilizado e o de orbitais moleculares calculados pelo metodo do campo auto-consistente (SCF) na formulação de Roothaan-Hartree-Fock (SCF-OM-CLOA). A maior difículdade encontrada neste tipo de calculos en moleculas poliatêmicas reside na avaliação das integrais de repulsão eletronica de dois eletrons sobre vários centros:

$$\int \!\! \phi_{\mu}^{\bullet}(1) \phi_{\nu}(2) \, \frac{1}{r_{12}} \, \phi_{\lambda}(1) \phi_{\eta}(2) d\tau_{1} d\tau_{2}$$

onde os orbitais atômicos ϕ_{μ} , ϕ_{ν} , ϕ_{λ} e ϕ_{η} podem (ou não) estar centrados sobre diferentes núcleos: no caso extremo então, o integrando esta definido em relação a quatro sistemas de coordenadas (ver exercício 1).

Durante mais de dez anos [3] (até 1965 aproximadamente) o problema das integrais sobre três e quatro centros foi considerado o "funil" da mecânica quântica mol.cular, e quase que só foram estudadas, por métodos ab-initio, mo léculas diatómicas e algumas moléculas triatómicas lineares. Jã em 1960, Foster e 80ys [4] realizaram um cálculo SCF da molécula de formaldefdo (HyCO):

este parece ter sido [3] o primeiro cálculo conneto publicado na literatura para uma molécula de quatro átomos; neste trabalho, as integrais sobre varios centros eram calculadas por expansão dos orbitais atômicos como combinações lineares de funções gaussianas:

onde a,b,c,d são inteiros positivos ou zero, e g e um número positivo (ver exercício 2).

Apesar do exito de Foster e Boys, a maior parte dos pesquisadores continuaram a procurar métodos de resolução de integrais de vários centros utilizando expansões de orbitais atômicos em têrmos de funções de tipo Slater (STO).

$$r^{n-1}e^{-\xi\,r}$$

Para o caso particular em que os núcleos se encontram sobre uma mesma finha (moféculas lineares), as integrals de repulsão eletrônica podem ser eficientemente calculadas numericamente utilizando expansões em STD's; ao final da década de 50, %cLean [5] Jã tinha ôtimos programas de computador para o câfculo destas integrals.

Entretanto, o estudo sistemático da estrutura eletrônica de moléculas poliatômicas não fineares só começou mesmo, após a aceitação das funções gaussianas [6] e os cálculos de Krauss [7] para a série de hidretos: H₁,CR₂, NH₂,H₂O, H₃O*,BH, BH, CH₄.

Cálculos pelo método SCF podem atualmente ser realizados em princípio, por qualquer um que tenha á sua disposição tempo de computação sobre um computador grande; para esse fim, dispõe-se de vários programas: POLYATOM [6]. 18HOL [9], MOSES [10], NOLE [11], ALCHEMY [12] e outros.

2 - UM EXEMPLO DE EQUAÇÃO SECULAR NO MODELO DE PARTÍCULAS INDEPENDENTES

Consideremos a molécula linear de BeH2 que têm seis elétrons (Fig. 10.1).

No modelo de partículas independentes a função de onda molecular é escrita como um produto antisimetrizado de seis spin-orbitais moleculares:

$$\forall (1,2,...,6) = \frac{1}{\sqrt{6}} \det \left[\psi_1 \alpha(1) \psi_1 \beta(2) \psi_2 \alpha(3) \psi_2 \beta(4) \psi_3 \alpha(5) \psi_3 \beta(6) \right]$$
 (10.1)

onde os orbitais moleculares ψ_i são combinações lineares de orbitais ${\it atômi-}$

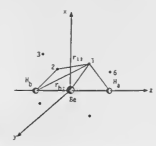


Fig. 10.1 - A molécula de BeHs.

cos ϕ_u :

$$\Psi_{i}(i) + \sum_{\mu} c_{\mu}^{(i)} \phi_{\mu}(1) \tag{10.2}$$

Para a molécula de ${\rm BeH_2}$ devem ser considerados pelo menos sete orbitais atômicos:

1s_a de um hidrogênio

1sh de outro hidrogênio

ls,2s,2px,2pv,2p, do berilio

Os coeficientes $c_{\mu}^{(1)}$ são obtidos pelo método variacional, resolvendo as equa ções diferenciais de Hartree-Fock (Apêndice 12):

$$\hat{f}(1)\psi_{i}(1) = \varepsilon_{i}\psi_{i} \tag{10.3}$$

ou na aproximação de Roothaan, achando os autovetores e os autovalores da equação secular: \cdot

$$[F-ES]C = 0 (10.4)$$

O operador de Fock, F, e exprimido em termos dos orbitais atômicos como:

$$F_{\mu\nu} = h_{\mu\nu} + \sum_{\lambda\neq 0} \left\{ 2 \sum_{i}^{o cup} c_{\lambda}^{\bullet(i)} c_{0}^{(i)} \left| (\mu\nu[\lambda_{0}) - \frac{1}{2} (\mu\lambda|\nu\sigma) \right| \right\}$$
(10.5)

onde a segunda somatôria \bar{e} sobre todos os orbitais moleculares ocupados, e os símbolos $\{uv_1^iv\lambda\}$ e $\{u\lambda_1^iv\lambda\}$ indicam as integrais de repulsão,

$$\begin{cases} \phi_{\mu}^{*}(1)\phi_{\lambda}^{*}(2) \frac{1}{r_{12}} \phi_{\nu}(1)\phi_{o}(2)d\tau_{1}d\tau_{2} \\ \vdots \\ \phi_{\mu}^{*}(1)\phi_{\nu}^{*}(2) \frac{1}{r_{12}} \phi_{\lambda}(1)\phi_{o}(2)d\tau_{1}d\tau_{2} \end{cases}$$
(10.6)

respectivamente.

O determinante secuiar para $\mathrm{BeH_2}^1$ $\hat{\mathrm{e}}$ de 7 X 7. Da Fig. iO.2 venos que $\hat{\mathrm{e}}$ possível repartir os orbitais atômicos em pequenos grupos de acordo com a

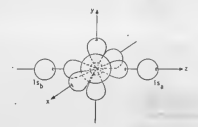


Fig. 10.2 - Os orbitais atômicos em BaHz.

simetria com relação ao eixo z:

$$(1s_a, 1s_b, 1s, 2s, 2p_z); (2p_x); (2p_y)$$

de modo que o determinante secular pode ser blocado em um bloco de 5 X-5 e dois de 1 X i. O orbital 1s do Be estã localizado perto do núcleo de Be e tem energia bem menor que as dos outros orbitais: assim, pode ainda ser separado do bloco maior. Finaimente, o determinante secuiar ē (numa notação evidente):

$$\begin{bmatrix} F_{aa} - E & F_{ab} & F_{a2s} - E_{a2s} & F_{a2s} - E_{a2s} & F_{a2s} - E_{a2s} & F_{a2s} & F_{a2s} - E_{a2s} & F_{a2s} -$$

onde temos aínda desprezado o recobrimento S_{ab} entre os orbitais ls_a e ls_g.

Cada um dos novos blocos deve ser igual a zero. Algumas das raízes são deduzidas inediatamente:

$$F_{is1s}-E=0$$
 . . $E=F_{1s1s}$

$$F_{2p_{\chi}2p_{\chi}}-E=0$$
 . . $E=F_{2p_{\chi}2p_{\chi}}$

$$F_{2p_{\gamma}2p_{\gamma}}-E=0$$
 . . . $E=F_{2p_{\gamma}2p_{\chi}}$

enquanto que as quatro raízes restantes são obtidas resolvendo-se o determinante de 4 X 4.

Infelizmente, o problema não está solucionado pois faltam ser calculados os elementos de matriz $F_{\mu\nu}$ e $S_{\mu\nu}$ restantes. Os $S_{\mu\nu}$ podem ser sempre calculados exatamente se a geometria da moiêcula for conhecida (ver Cap. XII). O cálculo dos $F_{\mu\nu}$ assim como de todos os autovalores e autofunções pode ser realizado de diversas maneiras, aigumas da quais serão brevemente tratadas a continuação.

3 - RESOLUÇÃO DA EQUAÇÃO SECULAR: Metodo SCF

A resolução exata da equação secular (10.6) para qualquer molēcula, no modelo que viemos considenando, ê feita pelo método SCF geraimente com o auxilio do computador. Estes câlculos são trabalhosos e caros. Existem tabelas de funções de onda e energias SCF [13,14] e compêndios de bibliografia de câlculos ab-initio [15,16,17,18] para um grande número de molēculas peque nas. Muitos dos resultados tabelados correspondem à câlculos mais procisos que o SCF. Como jã discutimos no Cap. VII, os resultados daste são apenas aproximações à solução exata sendo que o melhor SCF possível à chamado de Hartree-Fock. Contudo, uma meihora considerável pode ainda ser obtida in-

(Fig. 10.3).

troduzindo a correlação eletrônica, por exemplo, pelo método de interação de configurações (IC).

As integrals F_{1N} e S_{1N} dependem da geometría molecular (distâncias inter-atômicas, ângulos de ligação), de modo que $E_{e\ell}$ ê calculada pxnx uma geometria prê-determinada. Calculando $E_{e\ell}$ para várias geometrías ê possível então achar aquela que corresponde a um estado mais estável (energia mínima) Harris e Michels [19] determinaram pelo método SCF com IC, a variação de $E_{e\ell}(R)$ para o nível fundamental do BeH₂ em função da distância R_{H-Be} e $\Delta upon$ do a molécula linear. Seus resultados estão tabelados na Yabela 10.1.

TABELA 10.1

Francia potencial calculada de Belli.

R(bohr)	E(1Eg)(hartrees)
2,0	-15,6063
2.5	-15,7202
3,0	-15,7159
3,5	-15,6696
4,0	-15,6363
4,5	15,5485
-	-15,5481

NOTA: em moléculas lineares simétricas, podem ser usados os mesmos símbolos que em moléculas diatómicas homonucleares para classificar os estados. A representação destes dados fornece a curva de energia potencial eletrônica



Fig. 10.3 - Curva de energia patencial teórica para BeHz no estado fundamental.

Existem uma série de calculos recentes mais precisos para o nível fu<u>n</u> damental do BeH₂ por uma variedade de métodos, com as integrais calculadas com bases gaussianas (GTO's) ou com STO's. É costume utilizar o valor da energia total eletrônica para decidir se uma função de onda ab-xx220 é melhor que outra: este pode não ser sempre o melhor critério, mas em geral é conveniente. Os resultados de alguns destes cálculos, estão tabelados por ordem decrescente de energia na Tabela 10.2.

TABELA 10.2 Cálculos de energia total para BeHz.

Mētodo	Energia total Lucius (hartrees)	R _{H-Be} (bohr) no equilí- brio.	Energia de dis sociação (kcal /mol).	Referencias
SCF				
Hartree-Fock	-15,7730	2,54	125	[20]
SCF				
com geminais	-15,8195	2,55		[21]
SCF				
com STO's + IC	-15,8503	2,52	155 ± 1	[22]
Exata (estima-				
da)	-15,914±0,001			[22]

Uma análise das aproximações feitas nos cálculos permite estimat a energia total exata não relativista do BeH; esta está indicada na última linha da tabela. É interessante notar que o erro estimado do cálculo de Hosteny e Hagstrom [22] para a energia total é:

0,001 hartree = 0,6 kcal/mol

(i hartree = 626 kcal/mol), e para a energia de dissociação 0_e, por volta de 1 kcal/mol. Em se tratando de dados que deveriam ter significação química, a incerteza em De não deveria ultrapassar a kilocaloria por mol. O problema é que a precisão do cálculo de Hosteny e Hagstrom, realizado para uma molécula de seis elétrons, dificilmente poderá ser atingida para moléculas muito maiores, enquanto que cálculos mais simples com SCF dão erros por volta de 100 kcal/mol por átono: Na tabela acima, o primeiro valor indicado corresponde a um cálculo de SCF muito bem elaborado, quase no limite Hartree-Fock e mesmo assim ele apresenta um erroção 30kcal/mol na energia de dissociação.

4 - RESOLUÇÃO DA EQUAÇÃO SECULAR: Métodos Empiricos e Semiompíricos

O método empirico mais célebre é, sem dúvida o método de Hückel: o pro

blema dos elementos de matriz $F_{\mu\nu}$ e $S_{\mu\nu}$ e nele resolvido da maneira mais sim ples possível, ou seja, substituindo-os por pavametros empíricos:

$$S_{\mu\nu} = \delta_{\mu\nu}$$

onde $\delta_{_{{\bf U}^{\rm U}}}$ é o dalta de Kronecker. A validez e a utilidada do mêtodo de HOckel são amplamenta discutidos no Cap. XI.

Nos métodos aemiempíricos, a estrutura da teoria SCF é mantida o mais possível, e somente algumas integrais aspacíficas são substituidas por parametros empíricos. A maioria dos métodos (CNDO, INDO, MINDO,...) são baseados na aproximação do azcobrimento disenencial nulo (zero differentia) overlap, 200):

(1) as integrais de repuisão eletrônica entre a densidade de carga do alêtron 1:

$$\phi_{ii}^{*}(1)\phi_{ij}(1)$$

e a do elétron 2:

são nulas, a menos qua $\mu=\nu=\lambda=0$. Intuitivamente, saria desprezar as interações entre nuvens espalhadas sobre dois centros. Em termos matemáticos:

$$(\mu\nu)\lambda\hat{o}\rangle = (\mu\mu)\lambda\lambda\delta_{\mu\nu}\delta_{\lambda\sigma}$$

Assim, as integrais sobre três a quatro centros são imediatamente zero.

(2) em forma coerente com a aproximação anterior, as integrais de recobrimento:

$$S_{\mu\nu} = \int \phi_\mu^*(1)\phi_\nu(1)d\tau_1$$

também são zero.

Segundo o método utilizado, uma série de aproximações adicionais são introduzidas. No CNDO (ou complete neglect of differential overlap [23]), por exemplo, estas são:

(3) as integrais de repulsão que não são desprezadas, são consideradas

todas iguais para todos os orbitais de um certo par de átomos:

$$(\mu u)\lambda\lambda) = \gamma_{AB}$$
 para ϕ_{U} em A e ϕ_{λ} em B

(4) As integrais de dois centros

$$\int \phi_{\mathbf{U}}(1) \tilde{V}_{\mathbf{B}}(1) \phi_{\mathbf{U}}(1) d\tau_{1} = \delta_{\mathbf{U}\mathbf{U}} V_{\mathbf{A}\mathbf{B}}$$

onde \hat{V}_B é o potencial devido ao núcleo e aos elêtrons internos do âtomo B, e o orbital ϕ_L pertence ao átomo A, são substituidas por parâmetros V_{AB} .

(S) As integrais da ressonância, $\mathbf{h}_{_{\mathrm{LV}}}$. São substituídas por parâmetros empíricos

Tem sido desenvolvidas varias parametrizações do CNDO, ou seja, varias maneira da escolher os parametros γ_{AB} , V_{AB} e B_{AB}^{\dagger} . (Para maiores detalhes ver Ref. 23).

Câlculos realizados por Longo [24] para BeH, com o mêtodo CNDO/2, variando o ângulo e entre as duas ligações Be-H, e a distância de ligação R_{Be-H}, deram os seguintes resultados (Tabela 10.3)indicando um valor minimo

TABELA 10.3

Energia total e momento dipolar de Bella calculados por CNDO/2.

[⊕] Be H	R _{Se-H} (A*)	Etotal (u.a)	Momento dipolar (Debyes)
180°	1,22	-3.03009	0,0
	1,26	-3.03802	0.0
	1,30	-3,04146	0.0
	1,310	-3.04167	0,0
	1,320	-3.04164	0.0
	1,330	-3.04138	0,0
	1,34	-3.04088	0,0
	1,40	-3.03344	0.6
90°	1,310	-2.972804	4,30
120°	1,310	-3.018045	3,37
140°	1,310	-3.032717	2,42

θ _{Be} H	R _{Be-H} (A*)	Etotel (u.a.)	Momento dipolar (Debyes)
160°	1,310	-3.039685	1,27
180°	1,310	-3.04167	0,0

da energia para a moiécula linear (8=180°) e uma distância Be-H de 1,310 %, ambos em ótimo acordo com os resultados experimenteis (8=180° e % = 1,343 %).

5 - ANALISE QUALITATIVA DOS ORBITAIS MOLECULARES E HÍVEIS DO BeH2

Para um químico é frequentemente útil ter uma idéia répida e pictórica das ligações numa molécula. Felizmente; como no caso das moléculas diatómicas, é possível obter resultados interessantes para qualquer molécula e partir de uma enélise qualitativa do problema.

Consideremos novamente a molécule de BeH3: nas secções anteriores vimos que os orbitais $1s_*2p_x$ e $2p_y$ do Be não participam das ligações da molécula, e que o problema se reduz na determinação de quatro orbitais moleculares obtidos como combinações lineares dos orbitais etômicos $1s_a$ $1s_b$, $2s_b = 2p_2$, resolvendo-se o bloco determinantel de 4 X 4 da eq. 10.7.

Entretanto, mesmo sem resolver as equeções seculares podemos obter uma ideia da forma dos orbitais moleculares raciocinando da seguinte maneira: a energia do orbital 2s do Be é menor que a do orbital 2p₂. Assim, esperamos que o orbital molecular de menor energia tenha uma contribuição maior de 2s do que de 2p₂. Alem disso, devido a simetria molecular, as densidades eletrônicas nos dois hidrogênios devem ser iguais nos orbitais moleculares:

$$\left[c_{1S_{a}}^{\left(1\right)}\right]^{2}=\left[c_{1S_{b}}^{\left(1\right)}\right]^{2}$$

ou seje

$$c_{1s_{a}}^{(i)} = \pm c_{1s_{b}}^{(i)}$$

As representações dos orbitais moleculares (Fig. 10.4) são anélogas es das molécules diatômicas do capítulo anterior.

Os símbolos o_s e σ_z indicam orbitais moleculeres do tipo σ con perticipaçõo dos orbitais 2s e 2p, do ãtomo de Be, respactivamente.

O diagrama de níveis de energia orbitais moleculares está representado na Fig. 10.5, na qual foram também incluídes as energias dos orbitais atō

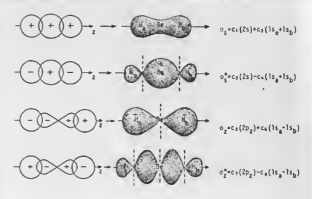


Fig. 10.4 - Orbitais moleculares de Bellz.

micos. Observe-se que e energie dos orbiteis moleculares cresce com o número de nos que eles possuem. Os orbitais π são não ligantes e são formados epenas pelos orbiteis atômicos $2p_{\pi}=2p_{\nu}$ do Be.

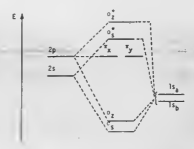


Fig. 10.5 - Energias orbitais para Bellz.

O orbital ls do Be também é não ligante, mas a sua energia é tão baixa que não foi incluido no gráfico. Como BeH₂ sõ têm quatro eletrons de valência, a configuração do nível fundamental é:

0 20 2

que corresponde a um termo espectroscopico 12.

6 - MOLECULAS NÃO LINEARES, REGRAS DE GILLESPIE-NYHOLM

A determinação da geometria molecular por cálculos teóricos é ainda um grande problema, e mesmo excelentes cálculos podem não dar o resultado correto [25].

São frequentemente mais merecedores de confiança as regras empíricas de Malsh [26] e de Gillespie-Nyholm [27] do modežo de acputão entre pares de elétrona de valência (valence-shell electron-pair repulsion model, VSEPR) do que os atuais câlculos mecânico-quânticos; não perdemos porém, a esperança de que seja desenvolvido um método relativamente simples e seguro: a esse propôsito, muito recentemente foi anunciada [28] a versão MiNDO/3 do programa semi-empírico de Dewar e colaboradores. Segundo os autores, a parametrização introduzida em MINDO/3 permite obter geometrias com precisão de 1 grau nos ângulos e 0,1 hartree nas distências.

As regras de Gillespie-Nyholm são as seguintes:

(1) os pares de eletrons na camada de valência em volta de um atomo, numa molécula, tendem a ocupar orbitais que fiquem o mais distantes possíveis, a fim de que seja mínima a repulsão entre eles.

Para a molécula de Be k_2 , por exemplo, o átomo de Be está rodeado por dois pares de elétrons; então, estes ocupam orbitais diametralmente opostos e a molécula é linear. Em geral, a geometria molecular está relacionada com o númeró de pares de elétrons de acordo com a Tabela 10.4. Alguns exemplos des

TABELA 10.4 Relação entre pares de elétrons e geometria molecular

Pares de elátrons	Arranjo geométrico	Angulo entre ligações
2	Finear	180*
3	triāngulo equilātero	120°
4	tetraedro	109,50
5	bipiramide trigonal	120° e 90°
6	octaedro	90°

ta relação estão representados na Fig. 10.6.

Fig. 10.6 - Exemplos de geometrias moleculares

(2) os orbitais com pares solitários podem ser imaginados como estando mais espalhados que os orbitais tigados, de modo que estes tenuem a ser repe tidos causando uma distorção nos ângulos de 180°,120°,...,90° ún regre ante rior.

E o caso da molécula de NH3, por exemplo, (Fig. 10.7) na qual \odot angulo entre os hidrogênios é menor do que no tetraedro.



Fig. 10.7 - Distorção do tatraedro devido a pares solitários de eletrone.

Munidos destas regras podemos predizer a geometria aproximada de uma molécula. Uma análise qualitativa permite então determinar os tipos de ligações envolvidas e a possível simetria e configuração do nível fundamental.

7 - SIMETRIA MOLECULAR - ORBITAIS MOLECULARES DESLOCALIZADOS

Quando as molēculas não são lineares, o operador \hat{t}_2 não commuta com \hat{H}_1 de modo que suas autofunções não podem ser simultaneamente automfunções de

R. Entretanto, no caso de moléculas não lineares mas que possuem alguns elementos de simetria, é possível classificar as funções de onda pelo seu comportamento sob transformações de simetria. Este é um dos temas de que 1 ta a teoria de grupos [30]. Oaremos aqui apenas algumas noções simples de sime tria.

Denominam-se operações de aimetria aquelas de, quando efetuadas, deixam a molécula numa conformação indistinguível da inicial. Consideremos a molécule de H₂O (Fig.10.8) no plano xz. Uma rotação de 180° em volta do eixo z equivale epenas a trocar um hidrogênio pelo outro; o mesmo acontece com



Fig. 10.8 - Elementos de eimetria na molécula de H10.

uma reflexão em relação ao plano yz. en Janto que uma reflexão em relação a xz deixa todos os atomos no mesmo lugar. Jeixo z e os planos yz e xz em re leção aos quais foram feitas as operações de rotação e reflexão são exemplos de elementos de aimetria.

As opérações de simetria mencionadas são indicadas pelos seguintes s $\widetilde{\mathbf{m}}$ bolos:

C, para uma rotação em 360°

o para uma reflexão com releção a um plano de simetria que contem o eixo principal (i.e. o eixo com indice n mais elevado).

Assim o grupo pontual de simetria da molécula de água é o grupo ${\tt C}_{2{\tt V}}$ que contém os elementos:

onde E é o elemento identidade que deve ser sempre incluido em todos os grupos pontuais, C_2 é a rotação em 180° e $o_{\gamma}(xz)$ e $o_{\gamma}^*(yz)$ são as duas reflexões.

Os orbitais atômicos de valência que participam na formação da moléc<u>u</u> la da água são:

$$0:2s,2p_\chi,2p_\chi,2p_\chi$$

H: 1s_a,1s_b

e os orbitais moleculares obtidos pelo método de SCF-CLOA-OM são as soluções de uma equação matricial secular de dimensão 6. É conveniente tentar blocar o determinante,

lembrando (Sec. 2) que os elemento, de matriz $F_{\mu\nu}$ e $S_{\mu\nu}$ entre os orbitais atômicos ϕ_{μ} e ϕ_{ν} que são autofunções de algum operador de simetría $\hat{0}$ da molêcula correspondentes à diferente autovalores, são zero:

$$F_{\mu\nu}$$
 = 0 se $\tilde{0}_{\mu}\phi_{\mu}$ = $c_{\mu}\phi_{\mu}$ e $\tilde{0}\phi_{\nu}$ = $\sigma_{\nu}\phi_{\nu}$ com $\sigma_{\mu}\neq\sigma_{\nu}$

Para esse fim, analisemos a simetria dos orbitais atômicos em releção às operações de simetria do grupo C_{2y}.

(1) com releção à o (xz) todos os orbitais são simétricos, exceto 2p_y que ê anti-simétrico (Fig. 10.9):

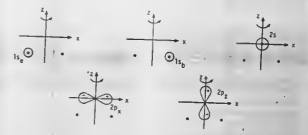


Fig. 10.9 - Simetria dos orbitais atômicos com reloção as operações do grupo pontual Com.

^{*} Por ກະຊາໃນເຂີ້ວ com relação a ແສ plano entende-se aqui, trocar um ponto A pela sua imagem especular com relação a esse plano.

$$\begin{aligned} & \overrightarrow{\sigma_{V}}(1s_b) = 1s_b \\ & \overrightarrow{\sigma_{V}}(2s) = 2s \\ & \overrightarrow{\sigma_{V}}(2p_x) = 2p_x \\ & \overrightarrow{\sigma_{V}}(2p_y) = -2p_y \\ & \overrightarrow{\sigma_{V}}(2p_z) = 2p_z \end{aligned}$$

Assim, no determinante secular haver \tilde{a} um bloco contendo somente o orbital $2\rho_{\omega}$

(2) com relação a \hat{C}_2 , notamos imediatamente que ls $_a$ e ls $_b$ não poden ser classificados, sendo que \hat{C}_2 transforma um no outro (Fig. 10.9):

$$\hat{C}_a(1s_a) = 1s_b$$

 $\hat{C}_a(1s_b) = 1s_a$

Porêm, se considerarmos os orbitais de grupo:

$$1s_{+} = 1s_{a}+1s_{b}$$
$$1s_{-} = 1s_{a}-1s_{b}$$

verificamos que

$$\hat{c}_{a}(1s_{+}) = \hat{c}_{a}(1s_{a}+1s_{b}) = 1s_{a}+1s_{b}$$

$$\tilde{C}_{2}(1s_{a}) \times \tilde{C}(1s_{a}-1s_{b}) = -(1s_{a}-1s_{b})$$

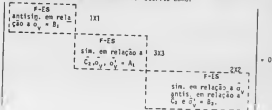
ou seja, que os orbitais de grupo ls_{\downarrow} e ls_{\perp} são respectivamente simétrico e antisimétrico en relação à \bar{C}_3 . È possível demonstrar que os autovalores e as autofunções da equação secular não são afetados por transformações lineares da base; consequentemente, podemos substituir o par (ls_a, ls_b) pelo par (ls_a, ls_b) .

(3) a simetria dos cinco orbitais do bloco maior, em relação a $\hat{\mathbb{C}}_2=\hat{\sigma}_2^*$ são as seguintes:

• _µ	Ĉ,	l oʻ
1s _a + 1s _b	simêtrico	simētrico
ls _a -ls _b	antisim.	antisim.

φ _μ	Č2	â',
2s	Simetrico	sinêtrico
2p _x	antisim.	antisim.
Zp.	simêtrico	simetrico

Yemos que, nesta base, havera um bloco de 3 X 3 correspondente aos orbitais simétricos e um de 2 X 2 correspondente aos orbitais antisimétricos. O determinante secular pode finalmente ser escrito como:



E interessante a comparação das eqs. 10.17 com os resultados de Sung, Pitzer e Chan [31] obtidos por um cálculo de SCF-OM-CLOA para um ângulo MÓH de 104°. A Tabela 10.5 inclui, além dos quatro orbitais de energia mais bai

Resultados SCF-OM-CLOA para a molécula de água

Orbitais Atômicos	la,	Zaj	1b ₂	3a ₁	15,
ls	0,997	-0,222	-	0,093	
2s	0.015	0,843	-	-0.516	_
2p ₂	0,003	0,312		0.787	
ls ₊	-0,004	0,152	0,423	0.264	
1s_	-0,004	0,152	-0,423	0.264	_
2p _x	-	-	0,624	-	
2 _{Py}	-	•	-	-	1
Energias Orbitais (eV)	-559,1	-35,0	-17,0	-12,7	-11,0

xa, o orbital molecular la que é praticamente igual ao ls do oxigênio e não foi considerado n. nossa análise. A principal contribuição ao orbital 2a₁ é feita pelo orbital 2s do oxigênio, enquanto que para o 3a₁, os orbitais 2s e 2p₂ contribuem com coeficientes parecidos mas de sinais contrârios. Os orbitais $2a_1$, $3a_1$ e $1b_2$ estão represantados asquemáticamente na Fig. 10.10.

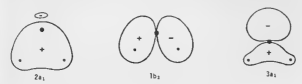


Fig. 10.10 - Orbitais moleculares da molécula de H20.

Os orbitais de tipo a_1 podem ser analisados *qualitativamente* da maneira seguinta. Se desprezarmos o efeito do la do oxigênio que forma o la₁, eles envolvem combinações lineares de ls_{+} , $selos especial esta esta esta esta orbitais atômicos <math>\tilde{e}$ a seguinte:

$$c_{\text{ls}_+}$$
 = -27,2aV < c_{2s} = -10,94aV < c_{2p_z} =-1,27 eV

Assim podemos esperar que o orbital molecular 2a; terá anergia menor que -27,2 eV; o orbital 4a; terá energia maior que -1,27 eV, a o orbital 3a; será intermediário antre estes dois. Quanto a forma destes orbitais, podemos imaginar que os orbitais 2s e 2p₂ do oxigênio formam primeiro híbridos sp (a formação de orbitais híbridos será analisada na secção saguinta):

$$h_1 = 2s + \lambda 2p_z$$

 $h_2 = 2s - \lambda^2 2p_z$

onde $\hat{\lambda}$ e λ ° são constantes positivas (Fig. 10.11) e que astes se combinam da pois com ls, formando os orbitais 2a₁,3a₁ e 4a₁. A dansidade elatronica grande na região longe dos hidrogênios no orbital 3a₁ corresponde ao par solitário.

Como a molécule de $\rm H_2O$ tem $\rm IO$ elátrons, a configuração do nivel fundamental é:

$$(1a_1)^2(2a_1)^2(1b_2)^2(3a_1)^2(1b_1)^2$$

e o termo espectroscopico é dado en função da simetria molacular; nesta caso todos os orbitais estão completos e e simetria da função de onda total á

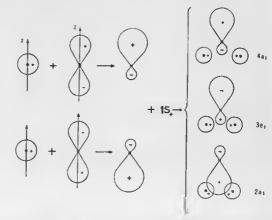


Fig. 10.11 - Formação dos orbitais moleculares de simetria a_1 da B_10 . As (não \tilde{e} possível dar majores datalhes sem e utilização da teoria de grupos). Como todos os spins estão emparalhados, trata-sa da um singlate, de modo que o termo aspactroscópico $\tilde{e}^{-1}A_1$.

1 - ANÁLISE DA POPULAÇÃO ELETRÔNICA EM FUNÇÕES DE ONDA FORMADAS DE OM-CLOA.

Uma vez daterminada a função de onda de um sistema por algum dos mêtodos de OM-CLOA, qual a informação que poda ser obtida a partir dala? Mulliken [32] tem desenvolvido uma sistemâtica para o astudo da distribuição eletrônica em têrmos de "populações atômicas" e "populações de recobrimento" com
putadas a partir dos coeficiantas nas CLOA, que constituem uma medida da for
ça das ligações e das cargas sobre os atomos. O método de Mullikan e atualmente utilizado largamente sob o nome de "análiae populacional de Mulliken".
O intaressante é qua os resultados são, em garal, razoavalmente corretos mes
mo para funções de onda poucó sofisticadas. Entretanto, a análise populacio
nal deva sar usad. com cuidados, pois tem ocasionalmente conduzido e predições totalmente incorretas, por exemplo com relação a momentos dipolares.

8.1 - Populações Atômicas e Populações de Recobrimento

Consideremos um orbital molecular normalizado, ψ_i de uma molécula diatômica AB, formado por combinação linear dos orbitais atômicos ϕ_A e ϕ_B dos atomas A e B respectivamente:

$$\psi = c_A \phi_A + c_R \phi_B$$

Se o orbital molecular é ocupado por N elétrons (N=0,1 ou 2), podemos dividir a "população" do orbital em três "subpopulações" correspondentes a três regiões: em volta do átomo A, em volta do átomo B, entre os átomos A e B. Temos:

$$N = N \int \psi^* \psi d\tau = N \int (c_A^2 \phi_A^2 + c_B^2 \phi_B^2 + 2c_A c_B \phi_A \phi_B) d\tau$$

As subpopulações Nc_A^2 e Nc_B^2 são chamadas populações atômicas dos ãtomos A e B respectivamente; e $2Nc_Ac_B$ S_{AB} \tilde{e} a população de excebrumento entre os ãtomos A e B. Muitos autores preferem chamar as populações de densidades eletrônicas, ou também de densidades de carga: realmente, o termo Nc_A^2 está relacionad ocom a carga eletrônica na região do átomo A. A população de recobrimento, por sua vez está relacionada com a densidade de elétrons na região entre os núcleos, e, consequentemente, com a força da ligação.

Em geral, uma molécula com muitos elêtrons tem varios orbitais moleculares:

$$\psi_i = \sum_{\mu_A} c_{\mu_A}^{(i)} \phi_{\mu_A} + \sum_{\mu_B} c_{\mu_B}^{(i)} \phi_{\mu_B} + \dots$$

onde o îndice μ_A caracteriza o μ -ësimo orbital atómico do átomo A, μ_B indica o μ -ësimo orbital de B, etc.

Chamamos de Mi o número de elétrons no orbital molecular ψ_i . A contribuição desses elétrons ã população sobre o átomo A é

$$N_{i} \sum_{U_A} (c_{U_A}^{(i)})^2$$

onde a soma inclui todos os orbitais atómicos de A que participom do orbital molecular. A população atômica total sobre um átomo A ē, então:

$$\mathsf{q}_{\mathsf{A}} = \sum_{\mathsf{i}} \left[\mathsf{N}_{\mathsf{i}} \ \underset{\mathsf{\mu}_{\mathsf{A}}}{\boldsymbol{\Sigma}} (\mathsf{c}_{\mathsf{\mu}_{\mathsf{A}}}^{\left(\mathsf{i}\right)})^z \right]$$

onde a primeira soma se estende a todos os orbitais moleculares ocupados.

A contribuição dos elétrons do orbitai molecular ψ_i a população de ne cobrimento entre os átomos A e B \tilde{e} :

$$p_{AB}^{(i)} = 2N_i \sum_{\mu_A, \mu_B} c_{\mu_A}^{(i)} c_{\mu_B}^{(i)} s_{\mu_A \mu_A}$$

e a população total de recobrimento ē:

$$p_{AB} = \sum_{i} p_{AB}^{(i)}$$

0 valor, e especialmente o sinal de $\rho_{AB}^{(1)}$ pode ser utilizado para indicar se um orbital \vec{e} ligante ou não. Com efeito:

se
$$p_{AB}^{(i)} > 0$$

ψ, ē um orbital ligante

ψ, ẽ um orbital não ligante

se
$$p_{AB}^{(\dagger)} < 0$$

 ψ_z $\tilde{\mathbf{e}}$ um orbital anti-ligante

8.2 - Populações Atomicas Brutas

Uma repartição diferente e particularmente interessante da população total é a que aloca os elétrons somente sobre os centros atômicos (e não sobre as ligações). No caso de um orbital molecular

$$\Psi = C_A \phi_A + C_B \phi_B$$

ocupado por N elétrons, divide-se a população de recobrimento:

simetricamente entre os dois átomos, e definem-se as populações atômicas bru tas (gross atomic populations) como:

$$\mathsf{N}^{\mathsf{ef}}(\mathsf{A}) = \mathsf{N}(\mathsf{C}_{\mathsf{A}}^{\ 2} + \mathsf{C}_{\mathsf{A}}\mathsf{C}_{\mathsf{B}} \ \mathsf{S}_{\mathsf{AB}})$$

$$N^{ef}(B) = N(C_B^2 + C_A^2C_B^2 S_{AB}^2)$$

No caso geral de uma molécula poliatômica com varios orbitais moleculares ψ_{i} ocupados por Xi elêtrons, a função:

$$\mathsf{Ni}^{\mathsf{ef}}(_{\square_{A}}) \; = \; \mathsf{N}_{\mathsf{f}} \Big[(\mathsf{C}_{\square_{A}}^{\mathsf{f}})^{2} \; + \; \underset{\square_{B}}{\overset{}{\smile}} \; \underset{\square_{A}}{\overset{}{\smile}} \; \mathsf{C}_{\square_{A}}^{(\mathsf{f})} \; \mathsf{C}_{\square_{A}}^{\mathsf{f}} \; \mathsf{S} \; + \; \underset{\square_{C}}{\overset{}{\smile}} \; \underset{\square_{C}}{\overset{}{\smile}} \; \mathsf{C}_{\square_{A}}^{(\mathsf{f})} \; \mathsf{C}_{\square_{C}} \; \mathsf{C}_{\square_{A}}^{\mathsf{f}} \; \mathsf{C}_{\square_{C}} \; \mathsf{C}_{\square_{C}} \; \mathsf{C}_{\square_{A}}^{\mathsf{f}} \; \mathsf{C}_{\square_{C}}^{\mathsf{f}} \; \mathsf$$

 \tilde{e} a população atômica bruta parcial sobre o orbital atômico $\phi_{\mu_{A}}$. A população atômica bruta (total) sobre $\phi_{\mu_{A}}$ \tilde{e} :

$$N^{ef}(u_A) = \sum_i N_i^{ef}(u_A)$$

e a população atômica bruta sobre o atomo A e:

$$N^{ef}(A) = \sum_{\mu_A} N^{ef}(\mu_A)$$

O interesse desta repartição da população é que permite analisar a população efetiva eletrônica sobre cada âtomo.

Outras repartições da população eletrônica total tem sido propostas para diversos fins. Em particular, recentemente Barnett, Pires Costa e Ferrei ra [33] têm tido sucesso calculando momentos dipolares de moléculas diatômicas repartindo a população de recobrimento

de modo que ela fique inteiramente com o atomo de menor raio.

1.3 - Aplicação à motecula de formaldeido

Para ilustrar a aplicação dos conceitos definidos nas secções anteriores, consideremos os resultados de Orloff e Colthup para formadeído [34]:

Esta molécula pertence ao grupo pontual $C_{2\gamma}$, o mesmo que o da água. Pode-se verificar que, a partir dos dez orbitais de valência formam-se cinco orbitais moleculares com simetría A_1 , três com simetría B_2 e dois com simetría B_3 (exercício 7), sendo cinco deles ocupados no nivel fundamental.

Os valores conseguidos por Orloff e Colthup para as populações atômicas brutas e para as populações de recobrimento a partir das funções de on-

da calculadas pelo metodo CNDO/2 são dados na Tabela 10.6.

TABELA 10.6

Populações atómicas brutas totale s de recobrimento para formaldeilo

Ātona	População	Ligação	População
0	6,191	СО	+ 0.9451
C	3,786	СН	+ 0.6901
Ha	1,012	OH	- 0.0092
Hb	1,012	H-H	- 0.0195

Verificamos que o oxigênio têm uma população atómica um pouco maior de correspondente à seus seis elétrons de valência, enquanto o cerbono tem um pouco menos de 4 elétrons, o qual está de acordo com as suas eletrone gatividades relativas. Alias, o resultado da análise populacional nem sempre concorda com o esperado considerando as eletronegatividades. Por exemplo, a pesar do C ser mais eletronegativo que H, no formaldeído os hidrogênios tem uma sobrecarga de 0.012 elétrons enquanto que o C é deficiente em elétrons. Possívelmente o resultado da análise populacional de um cálculo cuidadoso seja mais digno de confiança do que o resultado do conceito, pouco preciso, de eletronegatividade.

Quanto as Tigações, observamos que os resultados estão de acordo com o esperado: os pares de átomos C-O e -C-H se encontram ligados, porém os O-H e H-H tem populações de recobrimento levemente negativas.

9 - ORBITAIS HÍBRIDOS E ORBITAIS MOLECULARES LOCALIZADOS

Uma maneira totalmente diferente de abordar o problema é o de formar onbitais moleculares localizados. Esta forma do metodo de orbitais moleculares é mais compatível com a de ligações de valência (Y8) de Mund e Mulliken, e é preferida em geral em química porque da uma idéia pictôrica mais significativa: porêm, nos cálculos precisos geralmente se prefere a variante da secção anterior com orbitais deslocalizados.

9.1 - Hibridização

Consideremos novamente a molécula de BeH₂. A estrutura eletrônica da molécula pode ser representada em têrmos de duas ligações Be-H idênticas. Pa ra isso, a necassario combinar os orbitais atômicos de valência do atomo da Be para formar novos orbitais atômicos do Be que estejam dirigidos nas direções dos dois átomos de H. Ó processo de mistura de orbitais de um meamo acomo para formar orbitais atômicos com determinadas propriedades directonais, é a hibridização.

E importante ressaltar que a formação dos orbitais híbridos ê apenas um artíficio matemático, a que não deve, em nanhum caso, ser considerado como um processo físico. Os híbridos são combinações lineares de alguns, ou de todos, os orbitais atômicos de valência. Assim, por exemplo no caso de BeH₂, à conveniente misturar os orbitais 2s e 2p₂ do âtomo de Be para formar dois orbitais híbridos equivalentes:

$$h_1 = \frac{1}{\sqrt{Z}} (s + p_z)$$

$$h_2 = \frac{1}{\sqrt{Z}} (s - p_z)$$
(10.13)

onde o fator $\frac{1}{\sqrt{2}}$ \tilde{e} o fator da normalização. \tilde{E} fácil varificar que os orbitais h_1 e h_2 têm as formas indicadas na Fig. 10.12. Note-se porêm qua a figura representa apenas a parta angular dos orbitais. Como estes são obtidos

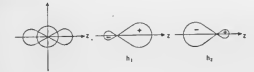


Fig. 10.12 - Orbitaia hibridos digonais (ap).

por combinações linaares de um orbital da tipo s com um orbital de tipo p. chamam-se hibridos ap (ou, ainda, digonais, por causa da sua forma).

9.2 - Construção de orbitais hibridos

As combinações lineares da eq. 10.13 podem ser obtidas de maneira alagante utilizando a teoria de grupos [30]. Porêm, nos casos mais simplas, os híbridos são facilmente obtidos por tantativa, considerando a forma dos orbitais atômicos de valência e a geometria molecular. Considaremos por axemplo a formação da três híbridos trigonais equivalentes, do átomo de B para a formação da molécula BF, (planar). Estes são combinações lineares dos orbitais $2s_{x}2p_{\chi}=2p_{\chi}$ do B sujeitas ã cartas condições que podemos impor facilmenta apôs uma análisa da Fig. 10.13. Com efeitas

- (i) para qua os três híbridos sajam equivalantes o orbital s deve contribuir iqualmente para os três.
- (ii) se um dos híbridos, por exemplo, h_1 , \hat{e} escolhido na direção x, o orbital p_{ϕ} não contribui para este híbrido.
- (iii) a contribuição do lõbulo negativo do orbital p_{χ} \hat{e} a mesma para os hibridos h_2 e h_3 .
- (iv) a contribuição do orbital p_y aos hibridos h_a e h_i e igual ma: com o sinal oposto.

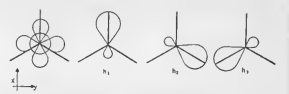


Fig. 10.13 - Formação de orbitais hibridos trigonais.

Consequentementa podemos ascrever:

$$h_1 = as + bp_X$$

 $h_2 = as - cp_X + dp_Y$
 $h_3 = as - cp_X + dp_Y$

onde as constantas a,b,c e d são detarminadas pelas condições de normalização dos hibridos:

$$a^2 + b^2 = 1$$

 $a^2 + c^2 + d^2 = 1$

e a condição da que a soma das contribuições de cada orbital atômico três hibridos seja igual a um:

$$3a^2 = 1$$

$$b^2 + 2c^2 = 1$$

$$2d^2 = 1$$

O resultado da resolução deste sistema de equações é:

$$a = \frac{1}{\sqrt{3}};$$
 $b = \sqrt{\frac{2}{3}};$ $c = \sqrt{\frac{1}{6}};$ $d = \frac{1}{\sqrt{2}}$

e os hibridos trigonais são:

$$h_{1} = \frac{1}{\sqrt{3}} s + \sqrt{\frac{2}{3}} p_{x}$$

$$h_{2} = \frac{1}{\sqrt{3}} s + \frac{1}{\sqrt{6}} p_{x} + \frac{1}{\sqrt{2}} p_{y}$$

$$h_{3} = \frac{1}{\sqrt{3}} s - \frac{1}{\sqrt{6}} p_{x} - \frac{1}{\sqrt{2}} p_{y}$$
(10.14)

9.3 - Outros hibridos

Combinando os quatro orbitais de valência $s_x \rho_x, \rho_y = \rho_z$, podem-se formar quatro híbridos dirigidos aos vértices de um tetraedro. As combinações lineares correspondentes são:

$$\begin{aligned} h_1 &= \frac{1}{\sqrt{4}}(s + p_X + p_y + p_z) \\ h_2 &= \frac{1}{\sqrt{4}}(s - p_X - p_y + p_z) \\ h_3 &= \frac{1}{\sqrt{4}}(s + p_X - p_y + p_z) \\ h_4 &= \frac{1}{\sqrt{4}}(s - p_X + p_y - p_z) \end{aligned}$$
(10.15)

Quando os orbitais de valência de um átomo incluem orbitais de tipo d, estes podem participar da hibridização, formando por exemplo, híbridos hexagonais d²sp².

Finalmente, e possível misturar um orbital com uma parte de outro orbital para obter hibridos parciais, por exemplo,

$$h = \frac{1}{\sqrt{1+\lambda^2}} (s + \lambda \rho_Z)$$
 (10.16)

onde à pode ter qualquer valor: se à < î, h e um orbital de tipo s com um pouco de caráter p; se,pelo contrário, à > î, h e um orbital p deformado.

9 - ORBITAIS MOLECULARES LOCALIZADOS

Consideremos a molécula de água. A estrutura de Lewis desta molécula é:



a quai indica a presença de quatro pares de elétrons em volta do átomo de oxigênto. De acordo com as regras de Gillespie-Nyholm deve-se esperar que a molécula tenha uma estrutura tetraédrica com pares solitários - ocupando duas das direções e os hidrogênios ocupando as duas restantes. O ângulo hůd deverá ser menor que 109,6° devido a repulsão dos pares solitários. O átomo de oxigênio participa dos orbitais moleculares com os orbitais de valêncta:

e estes podem ser combinados para formar quatro hibridos sp³. Os oxbitais mo leculares localizados são então formados combinando linearmente os hibridos com os orbitais atômicos dos ãtomos de hidrogénio:

$$\phi_1 = c_1(1s_a) + c_2h_1$$

e

$$\phi_2 = c_1(is_h) + c_2h_2$$

como indica a Fig. 10.14. Os orbitais $\phi_2=h_3$ e $\phi_4=h_4$ são ocupados por pares solitários de elétrons.



Fig. 10.14 - Orbitais moleculares localizados.

È evidente que ϕ_1 e ϕ_2 .são degenerados, analogamente ϕ_2 e ϕ_3 correspondem a mesma energia orbitai; como os primeiros são orbitais ligados, a sua energia é a menor.

A configuração do nivel fundamental é:

$$\phi_1^2 \ \phi_2^1 \ \phi_3^2 \ \phi_3^2 \ \phi_4^2$$

Imediatamente surge a pergunta: qual a relação entre estes resultados e os da Sec. 7. Pode-se demonstrar que as duas representações são exatamente equivalentes, e que ambos tipos de orbitais estão relacionados entre si por uma simples transformação unitária. O modelo orbital é apenas um modelo; o que ê verdadeiro ê $|\mathbf{v}|^2$ e \mathbf{E}_{al} (total) e ambos conjuntos de orbitais mo leculares (localizados e deslocalizados) devem dar os mesmos valores da distribuição eletrônica total e da energia. Enquanto os orbitais deslocalizados são de especial utilidade para descrever propriedades moleculares compotenciais de ionização e espectros eletrônicos, os orbitais localizados são úteis para representar propriedades características das ligações: energias, polarizabilidades e momento dipolar de ligações.

10 -ESQUEMA PARA A ANÁLISE DOS ORBITAIS MOLECULARES DE MOLÉCULAS PEQUENAS

Com base no estudo anterior da molécula de BeH, podemos estabelecer um esquema bem geral para a análise de qualquer molécula pequena, seja no modelo de orbitais deslocalizados, seja no de orbitais localizados.

A sistemática poderia ser a seguinte:

- (i) utilizar as regras de Gillespie-Nyholm para determinar a provável geometria aproximada.
- (ii) escolher os orbitais de valência de todos os atomos.
- (iii) quando for o caso, agrupá-los de acordo com a sua simetria, formar orbitais de grupo ou orbitais híbridos.
- (iv) Calcular os elementos das matrizes H e S.
- (v) montar a matriz secular e tentar bloca-la.
- (vi) diagonalizar o determinante secular e achar os autovalores e as autofunções.
- (vii) traçar o diagrama de níveis e determinar a configuração molecu-

O quarto ponto depende do metodo utilizado; nos metodos empíricos e semi-empíricos os elementos das matrizes H e s são geralmente substituídos por parametros; nos metodos αb-initio, as integrais são calculadas. A diago nalização (ponto (vi) pode ser feita facilmente com um computador.

REFERÊNCIAS

 H.F. Schaefer III, The Electronic Structure of Atoms and Molecules (Md dison-Wesley, Reading, 1972).

- 2 J.A. Pople, Theoretical Models for Chemistry, em Energy, Structure and Reactivity, editado por D.W. Smith e W.B. McRae (Wiley Inc., New York, 1973).
- 3 Para uma relação mais completa do desenvolvimento histórico e científico da mecânica quântica molecular, ver por exemplo, Ref. [1].
- 4 J.M. Foster e S.F. Boys, Rev. Mod. Phys. 32, 303 (1960).
- 5 A.D. McLean, J. Chem. Phys. 32, (1960).
- 6 L.C. Allen, Quantum Theory of Structure and Dynamics, em (Annual Reviews of Physical Chemistry, 1969).
- 7 M. Krauss, J. Res. Nat. Bur. Stand., A, 68, 635 (1964).
- B 1.G. Csizmadia, M.C. Harrison, J.W. Moscowitz e B.T. Sutcliffe, Theor. Chim. Acta 6, 191 (1966).
- 9 E. Clementí e D.R. Davis, J. Comput. Phys. <u>1</u> 223 (1966).
- 0 L.M. Sachs e M. Geller, Intern. J. Quantum Chem. 15, 445 (1967).
- 1 S. Rothenberg, P. Kollman, M.E. Schwarts, E.F. Hayes e L.C. Allen, Intern. J. Quantum Chem. 35, 715 (1970).
- 2 P.S. Bagus, B.Lui, A.O. McLean e M. Yoshimine, IBM. Para uma descrição preliminar do programa Alchemy, ver A.O. McLean, em Proceedings of the Conference on Potencial Energy Surfaces in Chemistry, Publicação RA 18 IBM Research Library. San José. California (1971).
- 3 E. Clementi, Tables of Atomic Functions (IBM, 1965).
- A.D. McLean e M. Yoshimine, Tables of Linear Molecule Mave Functions (IBM, 1967).
- L.C. Snyder e H. Basch, Molecular Wave Functions and Properties (Wiley Inter-Science, New York, 1972).
- M. Krauss, Compedium of ab-initio Calculations of Molecular Energies and Properties (Nat. Bur. Stand. Technical Note 438, 1967).
- W.G. Richards, T.E.H. Walker and R.K. Hinkley, A Bibliography of ab-int tio Molecular Mave Functions (Clarendon Press, Oxford, 1971).
- W.G. Richards, T.E.H. Walker, L.Farnell, e P.R. Scott, A Bibliography of ab-initio Molecular blave Functions, Supplement for 1970-1973 (Clarendon Press, Oxford, 1974).
- F.E. Harris e H.H. Michels, Int. J. Quantum Chem., Symp. 1,329 (1967).
- M.C. Goldberg e J.R. Riter, J.Phys. Chem. 71, 3111 (1967).

22 - R.P. Hosteny e S.A. Hagstrom, J.Chem.Phys. 58, 4396 (1973).

23 - J.A. Pople e O.L. Beveridge, Approximate Molecular Orbital Theory (Mc Graw-Hill, New York, 1970).

24 - E. Longo, comunicação particular.

25 - Ver por exemplo, H.F. Schaeffer III, Electron Correlation in Molecules, em Energy, Structure and Reactivity, editado por O.W. Smith e W.B. McRae (Wiley Inc., New York, 1973).

26 - A.O. Walsh, J.Chem. Soc., 2260 (1953).

R.J. Gillespie e R.S. Nyholm, Quant. Rev. Chem. 5oc. 11, 339 (1957). Ver especialmente R.J. Gillespie, J. Chem. Educ. 40, 295 (1963); 47, 18 (1970).

28 - M.J.S. Dewar, Computing Calculated Reactions, Chemistry in Britain $\underline{11}$, 97 (1975).

29 - M.J.S. Dawar e 5.0. Worley, J. Chem. Phys. 50, 654 (1969).

30 - F.A. Cotton, Chemical Applications of Group Theory (Wiley Interscience, New York, 1971).

31 - Aung, Pitzer e Chan, J. Chem. Phys. 49, 2071 (1968).

32 - R.S. Mulliken, J. Chem. Phys. 23,1833, 1841 (1955).

33 - G.P. Barnett, M.C. Pires Costa e R. Ferreira, Chem. Phys. Letters $\underline{25}$, 351 (1974).

34 - M.K. Orloff e N.B. Colthup, J. Chem. Ed. 50, 400 (1973).

EXERCÍCIOS

- l Considere a molêcula de formaldeido (H_2CO).
 - a) Escreva o Hamiltoniano eletrônico para essa molêcula.
 - b) Escolha os orbitais atômicos $\{\phi_{\mu}\}$ que deverão participar dos orbitais moleculares $\{\psi_{ij}\}$ (considere somente os orbitais atômicos de valência).
 - c) Escreva a função de onda total eletrônica, antisimetrizada em termos dos orbitais moleculares $\{\psi_4\}$.
 - d) Como se calcula o valor medio da energia?
 - e) Explique claramente como aparecem as "integrais de quatro centros":

$$\int\!\!\phi_\mu^*(1)\phi_\nu(2)\;\frac{1}{r_{12}}\;\phi_\lambda(1)\phi_\eta(2)d\tau_1d\tau_2$$

2 - A vantagem das funções gaussianas ê que o produto de duas gaussianas so bre diferentes centros ê igual a uma outra gaussiana sobre um terceiro centro. Demonstre que,dados dois centros A e B separados por um vetor R.

e dadas duas gaussianas centradas respectivamente sobre A e B,

$$9_A = e^{-\gamma} r_A^2$$

$$g_{B} = e^{-\mu} \vec{r}_{B}^{2} = e^{-\mu} (\vec{r}_{A} - \vec{R})^{2}$$

o produto 9A9B pode ser escrito como:

$$Ae^{-(\gamma+\mu)(\hat{r}_A-\lambda\hat{R})^2}$$

onde

$$\lambda = \frac{\mu}{\gamma + \mu}$$
 e $A = e^{-\frac{\gamma + \mu}{\gamma + \mu}}$

Verifique que a expressão para $g_{A}g_{B}$ é um orbital gaussiano deslocado em $\lambda \vec{R}$ com respeito ao átomo A.

3 - Demonstre que a integral

$$\int_{\mathsf{Qp}_{\mathsf{X}}} (1) F(1) \phi_{\mathsf{Qp}_{\mathsf{y}}} (1) d\tau$$

 $\hat{\mathbf{e}}$ zero para orbitais atômicos $\phi_{\mathbf{2p}_{\mathbf{v}}}$ e $\phi_{\mathbf{2p}_{\mathbf{v}}}$ do mesmo atomo.

4 - Indique qual o eixo principal das seguintes molêculas: trans 1,2-diclociclohexano, amonia, acetileno, clorofôrmio.

5 - Quais das seguintes moléculas têm planos de simetria: 8F, benzeno,NH,

6 - Considere a molécula de BF₁. Utilize as regras de Gillespie-Nyholm para explicar porque essa molécula é planar.

7 - Considere a molêcula de formaldeído. Classifique todos os orbitais atô micos de valência de acordo com a simetria da molêcula formando, quando necessário, orbitais de grupo. Tente representar aproximadamente os orbitais moleculares. Consulte o artigo de Orloff e Colthup [33] e comparé seus resultados com os deles.

$$G_1(2s) = (2s)_1 + (2s)_2 + (2s)_2$$

$$G_2(2s) = (2s)_1 - (2s)_2 - (2s)_3$$

$$G_3(2s) = (2s)_2 - (2s)_3$$

- 9 Como calcularia os elementos de matriz do determinante secular? Oiscuta as possíveis maneiras.
- 10 Utilize orbitais localizados e determine o diagrama de níveis e a configuração do nível fundamental de BF₃. Represente os orbitais moleculares localizados.
- 11 Considere a molécula de CO₂. Obtenha o diagrama de níveis e os orbitais moleculares localizados e deslocalizados.
- 12 Repetir o problema anterior para as moléculas de NH, e CH.

CAPTULO XI - HOLECULAS CON ELETRONS N: MÉTODO DE HUCKEL

Um grupo especial de moléculas grandes que tem sido tratado muito aproximadamente por mecânica quântica desde 1931 é o das moléculas com elètrons m. As propriedades mais características dos sistemas conjugados são justamente devidas aos elètrons m, enquanto que a estrutura o da molécula parece se alterar pouco durante os processos. Este ponto sugeriu a E. HOckel [1] um método de câlculo simples que trata são dos elêtrons m, como se os elêtrons o formassem parte da estrutura rígida nuclear. Embora se baseie num conjunto de aproximações drâsticas e até dificilmente aceitáveis teoricamente, o sucesso atingido pelo método de HDckel têm sido enorme. Os resultados são evidentemente qualitativos e são possuem, em geral, valor *nelacti*co dentro de uma determinada sêrie de moléculas parecidas. Mesmo assim, a utilidade dos câlculos de HDckel não pode ser desprezada em quimica orgânica, farmaco logia e bioquímica particularmente: com um minicomputador ê possível de se obter râpida e facilmente resultados significativos.

O método de Hückel é ainda valioso como ferramenta educativa: qualquer aluno com uma base mínima em quantica pode entende-lo e aplica-lo.

Existem uma variedade de mêtodos semi-empíricos para tratar sistemas conjugados com muito mais precisão; alguns jã foram mencionados em relação a moléculas pequenas: CNDO, INDO, INDO. O mêtodo de Fariaca - Para - Popte (PPP) [2, trata sõ dos elêtrons x e ê o precursor do CNDO; o método de Michel extendado (EHT) é análogo ao de MOckel simples mas toma em consideração também os elêtrons o: uma análise deste mêtodo serã feita no Cao. XII.

1 - ORBITAIS MOLECULARES O e # EM MOLECULAS POLIATOMICAS

No Cap. IX os orbitais de moléculas diatómicas foram classificados de acordo com o autovalor de \tilde{L}_z . Em moléculas poliatómicas se utilizam os mesmos termos o e π , sendo que eles se referem ãs características espaciacis dos orbitais: um orbital π possui um plano nodal que contém o eixo de Ligação, e um orbital o não possui plano nodal. Assim, os hidrocarbonetos saturados podem ser considerados como formados somente por orbitais o, enquanto que os a romáticos e os não saturados contém orbitais o π . Para moléculas planares os orbitais o são simétricos em relação ao plano molecular, e os π são antistimétricos.

Z - O NETODO DE HUCKEL [3]

Para o tratamento de moléculas com elétrons π é possível escrever o Ha miltoniano eletrônico total como:

$$\tilde{H} = \tilde{H}_{\alpha} + \tilde{\tilde{H}}_{\alpha} + \tilde{\tilde{\Pi}}_{\alpha m} \tag{11.1}$$

onde \ddot{R}_{π} contém os termos de energia cinética e potencial relativos aos elétrons π , \ddot{R}_0 contém os termos de energia cinética e potencial relativos aos elétrons o e $\ddot{1}_{0\pi}$ contém os termos de interação entre os elétrons o e π .

A separação $o-\pi$ é baseada na suposição de que não há interação entre os elétrons o e π , o que equivale a desprezar o térmo $\hat{1}_{o\pi}$. A validez desta aproximação é perfeitamente aceitável numa teoria simples como a de Hückel. Assim:

$$\vec{H} = \vec{H}_{\underline{a}} + \vec{B}_{\underline{c}}$$

e a função de onda é separável:

$$\Psi(1,2,...,N) = \Phi_{\pi}(1,2,...,N)\Phi_{0}(N+1,N+2,...,N+M)$$
 (11.2)

onde M $\tilde{\rm e}$ o número de elétrons que participam de ligações o. As equações $\tilde{\rm a}$ serem resolvidas são:

$$\tilde{H}_0 \phi_0 = E_0 \phi_0 \tag{11.3}$$

$$\hat{\mathbf{H}}_{-}\Phi_{-} = \mathbf{E}_{-}\Phi_{-} \tag{11.4}$$

Daqui em diante ocupar-nos-emos somente da resolução da eq. 11.4.

2.2 - Modelo de Orbitais Holeculares

Neste modelo de partículas independentes, o Hamiltoniano \tilde{N}_{η} \tilde{e} escrito como uma soma de Hamiltonianos efetivos $\tilde{h}_{\chi}(i)$ de uma partícula:

$$\hat{\mathbf{h}}_{\pi} = \sum_{\mathbf{t}} \hat{\mathbf{h}}_{\pi}(\mathbf{t}) \tag{11.5}$$

Com

$$h_{\pi}(i) = -\frac{1}{2} \nabla^{2}(i) + \tilde{V}_{\pi}(i)$$
 (11.6)

e a função de onda ϕ_{π} $\tilde{e}-$ um produto antisimetrizado de N spin-orbitais π moleculares:

$$\Phi_{\pi}(1,2,...,N) = \bar{A} \Big[\psi_1 \alpha(1) \psi_1 \beta(2) \psi_2 \alpha(3) ... \Big]$$
 (11.7)

2.3 - Metodo CLOA-OM

Os orbitais moleculares da eq. 11.7 podem ser exprimidos como combinações lineares de orbitais atómicos:

$$\psi_{i}(1) = \sum_{\mu=1}^{n} c_{\mu}^{(i)} \phi_{\mu}(1)$$
 (11.8)

onde os orbitais atómicos ϕ_{μ} que participam da expansão são todos aqueles capazes que participar da nuvem π molecular. Os coeficientes $c_{\mu}^{(1)}$ são determinados pelo método variacional, resolvendo o sistema de equações seculares:

$$\sum_{\nu=1}^{n} (h_{\nu\nu} - cS_{\nu\nu}) c_{\nu}^{(\nu)} = 0 \qquad \nu = 1, 2, ..., n$$

onde

$$h_{\mu\nu} = \int \phi_{\mu}^* \hat{h} \phi_{\nu} d\tau \qquad (11.9)$$

ė

$$S_{\mu\nu} = \int \phi_{\mu}^{a} \phi_{\nu} d\tau$$

2.4 - O Metodo de Hickel

O método de Hückel simplifica ao máximo a resolução das eqs. 11.9,subs títuindo as integrais h_{uv} e S_{Lv} por parâmetros conhecidos:

- i) Sun = 6 un onde 6 e o delta de Krönecker;
- ii) h_{um} = α onde α ë um parametro;
- iii) h = 8 se p e v pertencem a atomos ligados entre si;
 - $h_{\mu\nu}$ = 0 se μ e ν pertencem a atomos não ligados entre si.

A constante α \tilde{e} a meama para um meamo orbital ϕ_{ij} , seja qual for a sua posição na molécula: ela representa a energia efetiva de um elêtron ligado ocupando um orbital ϕ_{ij} , e se denomina integral de Coulomb. Analogamente, a constante β \tilde{e} a meama para todo par de orbitais ϕ_{ij} e ϕ_{ij} ligados e representa a interação entre elêtrons que ocupam esses orbitais: denomina-se integral de reasorância.

Tanto α como β são negativos; com efeito, α e β são integrais sobre o hamiltoniano efetivo $\widehat{h}_{ef}(1)$ que \widehat{e} um operador negativo:

$$\hat{h}_{ef}(1) = -\frac{1}{2} \nabla^2(1) + \hat{V}(1)$$

onde $\tilde{\mathbb{V}}(1)$ representa a combinação da atração do elétron 1 pelos núcleos e da repulsão do elétron 1 pelos outros elétrons; para um elétron ligado, ê evidente que o resultado é uma atração do elétron pela carga positiva efetiva do careço moleculas: assim $\hat{\mathbb{V}}(1)$ corresponde a uma atração e é negativo*.

3 - APLICAÇÃO AO ETILENO

3.1 - Escolha dos Orbitais Atômicos de Base {\$\phi_{ii}\$}

No etileno, assim como em grande número de outros compostos de carbono não saturados, o átomo de carbono aparece com valência três, sendo que as três ligações são coplanares e formam aproximadamente ângulos de 120°. Para estes casos ê comumente utilizado o conceito de orbitais híbridos sp²: três dos orbitais de valência do carbono,

são combinados para formar três hibridos sp² (Cap. X):

$$h_{1} = \frac{1}{\sqrt{3}} \phi(2s) + \frac{2}{\sqrt{6}} \phi(2\rho_{x})$$

$$h_{2} = \frac{1}{\sqrt{3}} \phi(2s) - \frac{1}{\sqrt{6}} \phi(2\rho_{x}) + \frac{1}{\sqrt{2}} \phi(2\rho_{y})$$
(11.10)

$$h_3 = \frac{1}{\sqrt{3}} \phi(2s) - \frac{1}{\sqrt{6}} \phi(2p_\chi) - \frac{1}{\sqrt{2}} \phi(2p_y)$$

e o orbital atômico restante, $2p_z$, permanece perpendicular ao plano definido pelos três hibridos (Fig. 11.1). Os orbitais h $_i$ participam das ligações o,

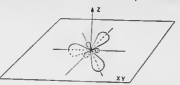


Fig. 11.1 - Hibridização ap2.

enquanto que os orbitais $2p_\chi$ para os quais os eixos de ligação estão contidos no plano nodal, formam os prbitais π moleculares. Para o etileno, as es



Fig. 11.2 - Ligações a e m no etileno.

truturas o e π eletrônicas foram representadas separadamente nas Figs 11.2a e 11.2b respectivamente.

3.2 - Determinante Secular para h_ no Etileno

Havendo somente dois orbitais atômicos a considerar:

$$\phi_1 = 2p_{Z_1}$$

o determinante secular será de 2 x 2:

$$\begin{vmatrix} h_{11} - c S_{11} & h_{12} - c S_{12} \\ h_{21} - c S_{21} & h_{22} - c S_{22} \end{vmatrix} = 0$$
 (11.11)

[&]quot;NOTA: por caraço molecular entendemos a combinação do núcleo e dos elétrons das camadas mais internas, que em inglês e chamada de "core" e que al guns autores chamam de "núcleo eletronico".

Utilizando as aproximações de Hückel, temos:

$$h_{11} * h_{22} = \alpha_{C}$$

$$h_{21} = h_{12} = \beta_{C-C}$$

$$S_{11} = S_{22} = 1$$

onde os parametros α_C e β_{C-C} correspondem a atomos de carbono em hibridização sp². O determinante secular adquire a seguinte forma:

$$\begin{vmatrix} a_{C} & \beta_{C-C} \\ \beta_{C-C} & a_{C} \end{vmatrix} = 0$$
 (11.12)

E costume simplifică-lo ainda mais introduzindo certas convenções (que não representam menhuma nova aproximação):

(1) escolhe-se o zero de energia igual ao parâmetro $\alpha_{\mathbb{C}}$ do carbono sp²:

$$\alpha_{C} = 0$$
 (11.13)

(2) escolhe-se a unidade de energia igual ao valor absoluto de
$$\beta_{\mbox{C-C}}$$

ou, como β_{C+C} e negativo:

O determinante (11.12) fica na forma seguinte: .

ou, multiplicando por (-1):

$$\begin{bmatrix} c & 1 \\ 1 & c \end{bmatrix} = 0$$
 (11.15)

3.3 - Autovalores e Autofunções

$$\epsilon^2 - 1 = 0$$

£1 = -]

Ez = 1

Os níveis de energia são em unidades de
$$\left|\beta_{C-C}\right|$$
 ,

e o diagrama de níveis $\hat{\mathbf{e}}$ o da Fig. 11.3. Como são dois elêtrons π_{\star} no esta-

(11.36)

(11.17)

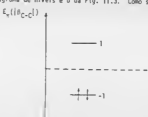


Fig. 11.3 - Diagrama de energias orbitais # para o etileno.

do fundamental ambos ocupam o orbital de energia ε_1 . A energia total $\tilde{\varepsilon}$ ε_2 = 2 ε_1 e a configuração $\tilde{\varepsilon}$ $\left(\psi_1\right)^2$.

Os orbitais moleculares ψ_1 e ψ_2 são obtidos resolvendo:

$$\begin{bmatrix} c_1 & 1 \\ 1 & \epsilon_1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} c_1^{\{1\}} \\ c_2^{\{1\}} \end{bmatrix} = 0$$

Yimos que, quando se tem n equações homogêneas, basta resolver n-1 delas (Cap. IX); assim, para ε_1 = -1 teremos

$$(+1) c_1^{(1)} - (1) c_2^{(1)} = 0$$

$$c_1^{(1)} = c_2^{(1)}$$

е

$$\psi_1 = c_1^{\{1\}} \left[2p_{z_1} + 2p_{z_2} \right]$$

Analogamente, para $\varepsilon_2 = +1$:

$$(-1)$$
 $c_1^{(2)}$ - (1) $c_2^{(2)}$ = 0

$$c_1^{(2)} = -c_2^{(2)}$$

е

$$\psi_2 = c_1^{(2)} \left[2p_{z_1} - 2p_{z_2} \right]$$

As constantes $c_1^{\{1\}}$ e $c_1^{\{2\}}$ são obtidas das integrais de normalização:

$$\int_{\mathbb{T}_{1}^{\bullet}(1)\psi_{1}(1)d\tau_{1}}^{\bullet}=1$$

$$\int \psi_2^*(1)\psi_2(1)d\tau_1 = 1 - \frac{1}{2}$$

respectivamente, utilizando as aproximações de HBckel. Consideremos, por exemplo, a primeira:

$$\begin{split} \int_{\tau_1^n(1)\psi_1(1)}^{\tau_1(1)\psi_1(1)} \mathrm{d}\tau_1 &= (c_1^{\{1\}})^2 \left[(2p_{Z_1})^2 d\tau_1 + \int_{\tau_1^n(2p_{Z_1})^2}^{2} d\tau_1 + 2 \int_{\tau_1^n(2p_{Z_1})^2}^{2} (2p_{Z_1})(2p_{Z_2}) d\tau_1 \right] \\ &= (c_1^{\{1\}})^2 \left[1 + 1 + 0 \right] = 2(c_1^{\{1\}})^2 = 1 \end{split}$$

Assim:

$$c_1^{\{1\}}=\frac{1}{\sqrt{2}}$$

 $\psi_1 = \frac{1}{\sqrt{2}} \left[2p_{z_1} + 2p_{z_2} \right]$ (11.18)

Analogamente encontramos que:

$$\psi_2 = \frac{1}{\sqrt{2}} \left[2p_{Z_1} - 2p_{Z_2} \right]$$

As formas dos orbitais τ moleculares são as mesmas que na Fig. 9.12 para moléculas diatômicas homonucleares.

4 - O BUTADIENO: Calculo de Indices Moleculares

4.1 - Autojunções e Autovalores

A molécula de butadieno, $\rm H_2C=CH=CH=CH=CH=0$, possue quatro carbonos com hibridização sp² e portanto quatro orbitais 2 $\rm p_2$ do carbono para formação de orbitais π (Fig. 11.4).

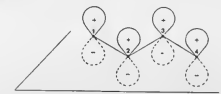


Fig. 11.4 - On orbitain p do butadieno.

O determinante secular é:

$$\begin{vmatrix}
-\varepsilon & -1 & 0 & 0 \\
-1 & -\varepsilon & -1 & 0 \\
0 & -1 & -\varepsilon & -1 \\
0 & 0 & -1 & -\varepsilon
\end{vmatrix} = 0$$
(11.19)

ou, desenvolvendo:

$$e^4 - 3e^2 + 1 = 0$$

cujas soluções são:

 $\epsilon = \pm 0.62$

em unidades de $|\beta_{C-C}|$. O diagrama de energias é dado na Fig. 11.5; e, por

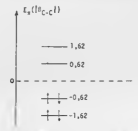


Fig. 11.5 - Diagrama de energias orbitate do butadieno, serem quetro elêtrons,

$$E_{\pi}(\text{nivel fundamental}) = 2(-1,62) + 2(-0,62) = -4.48$$

A configuração correspondenté é:

$$(\psi_1)^2 (\psi_2)^2$$

Substituindo os valores da energia na equação secular e normalizando, achamos os orbitais moleculares:

$$\psi_1 = 0,37\phi_1 + 0,60\phi_2 + 0,60\phi_3 + 0,37\phi_4$$

$$\psi_2 = 0,60\phi_1 + 0,37\phi_2 - 0,37\phi_3 - 0,60\phi_4$$

$$\psi_2 = 0,60\phi_1 - 0,37\phi_2 - 0,37\phi_2 + 0,60\phi_4$$

$$\psi_4 = 0,37\phi_3 - 0,60\phi_2 + 0,60\phi_3 - 0,37\phi_4$$
(11.20)

os quais estão representados esquematicamente na Fig. 11.6

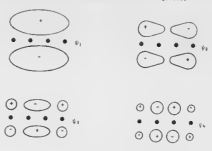


Fig. 11.6 - Orbitais moleculares do butadiens.

4.1 - Energia de Deslocalização [3]

A energia total π calculada para o butadieno no $\pi \tilde{\text{ivel}}$ fundamental $\hat{\textbf{e}}$:

$$E_{_{\overline{2}}} = -4,48$$

Porēm, se as ligações π estivessem localizadas sobre as ligações das extremidades sem possibilidade de deslocalização entre os carbonos 2 e 3:

$$H_2C = CH - CH = CH_2$$

1 2 3 4

a energia total « seria igual a de duas moléculas de etileno:

$$E_{\pi}$$
(sem deslocalização) = -4.0

Assim, a existência de deslocalização estabiliza a molécula numa quantidade

$$ED_{_{\rm H}} = E_{_{\rm H}}({\rm sem~deslocalização}) - E_{_{\rm H}} = 0.48$$

chamada energia de deslocatização. Esta pode ser correlacionada com a energia de resaonância (ER) [3] determinada experimentalmente por medições termo quimicas.

Dois métodos são comumente empregados para determinar a energia de res sonância empirica: o primeiro, medindo calores de formação; o segundo, calores de hidrogenação. O primeiro ê satisfatôrio para molêculas com energia de ressonância grande, por exemplo, moléculas aromáticas; o segundo é em geral o melhor, especialmente para moléculas, como butadieno, que têm ER pequena.

4.2.1. Determinação de ER por Calores de Formação

ER(experimental) =
$$\Delta H_{obs}^f - \Delta H_{calc}^f$$
 (11.21)

onde ΔH_{obs}^f é o calor liberado à pressão constante quando um mol de substância à 298^g K é formado a partir de seus elementos no estado padrão a 298^g K; no caso do butadieno por exemplo:

4 C(sõlido) +
$$3H_2(g) \xrightarrow{\Delta H^f} C_*H_6(g)$$

Os calores de formação são, em geral, obtidos via os calores de combustão.

$$C_4H_6(g) + \frac{11}{2}O_2(g) \xrightarrow{\Delta H^{COMb}} 4CO_2(g) + 3H_2O(\ell)$$

e os calores de dissociação do ${\rm CO_2}(g),\,{\rm H_2O}$ (\$\ell\$), ${\rm H_2}(g)$ e o de sublimação do grafite:

$$CO_2(g) \xrightarrow{\Delta H^{\text{dis}}} C(g) + O_2(g)$$

$$H_2O(\ell) \xrightarrow{\ell H^{\text{dis}}} 2H(g) + \frac{1}{2}O_2(g)$$

O calor de formação calculado, ΔH_{calc}^f , \bar{e} obtido a partir de dados experimentais de energias de ligação E_{C-C} , E_{C-H} , E_{C-C} . A determinação da energia de ressonância do butadieno por este método \bar{e} o tema do Exercício 4.

· 4.2.2 - Determinação de ED, por Calores de Hidrogenação.

O calor de hidrogenação de um hidrocarboneto não saturado se d.fine como o calor absorvido ou liberado quando um mol do hidrocarboneto é convertido no correspondente composto saturado. Assim, por exemplo, o calor de hidrogenação do (trans)-1,3-butadieno (g), correspondente ã reação:

ē Δh^h = -57,1 kcal/mol. Se na molécula de butadieno não houvesse deslocalização, o calor de hidrogenação seria aproximadamente duas vezes o calor de hidrogenação do 1-buteno:

$$H_2C = CH - CH_2 - CH_3$$
, $\Delta H^h = -30.3 \text{ kcal/mol}$

A diferenca:

$$2(30,3) - 57,1 = 3,5 \text{ kcal/mol}$$

corresponde a um aumento da estabilidade do butadieno atribuĭda à deslocalização dos elêtrons π e é chamada de energia da nessonância empírica. Em geral:

ER(experimental) =
$$\left[\Delta H^{h}\right]_{calc} = \left[\Delta H^{h}\right]_{obs}$$
 (11.22)

4.2.3 - Comparação entre as ER empiricas e as ED $_{\pi}$ calculadas pelo Môtodo de Mückel

As energias de ressonância empíricas estão compostas de outros fatores além das energias de deslocalização «, devido a que durante as reações químicas ocorrem uma sêrie de modificações nas ligações das moléculas envolvidas [3].

As EO_n teóricas estão exprimidas em unidades de $\mathrm{B}_{\mathrm{C-C}}$, parâmetro este cujo valor ê desconhecido. Assim, as EO_n não podem ser comparadas com as ER em valor absoluto, mas ambas podem ser correlacionadas por constituirem critérios aproximadamente paralelos de estabilidade relativa em séries de molêculas parecidas.

E inútil procurar un valor de \mathfrak{B}_{C-C} de carâter aproximadamente "universal", pois \mathfrak{B}_{C-C} depende em última instância, da molécula considerada. Entretanto, pode se esperar que:

- (1) numa série de moléculas parecidas
- (2) para comparação de uma mesma propriedade dessas molêculas,

 eta_{C-C} possa ser considerado constante. Uma estimativa de eta_{C-C} pode ser feita, por exemplo, igualando ED $_{\pi}$ \bar{a} ER para uma serie de hidrocarbonetos e fazendo uma media dos valores de eta_{C-C} obtidos.

4.3 - Cargas Eletrônicas

O conceito de população eletrônica foi introduzido no Cap. 1X. Em calcuios de HOckel a população eletrônica sobre os átomos se denomina tradicio nalmente densidade de canga eletrônica. Nos preferimos o de canga eletrônica no Definiremos aqui novamente este conceito, utilizando as aproximações de HOckel.

Consideremos um orbital molecular ψ_4 ocupado por um elētron. A probabilidade total de um elētron ocupar o orbital ψ_4 ē:

$$\int \psi_1^*(1)\psi_1(1)d\tau_1 = 1$$
todo espaço

Substituíndo φ_i peia expressão em termos dos orbitais atômicos e desenvolve<u>m</u> do, obtemos:

$$\int \bigl[\underset{u}{\mathbb{E}} \ c_{\varepsilon}^{\left(1\right)} \varphi_{\mu}(1) \bigr] \bigl[\underset{v}{\mathbb{E}} \ c_{v}^{\left(1\right)} \varphi_{v}(1) \bigr] d\tau_{1} = 1$$

ou, utilizando a aproximação do recobrimento nulo:

$$(c_1^{(i)})^2 + (c_2^{(i)})^2 + \dots + (c_n^{(i)})^2 = 1$$
 (11.23)

Assim, a probabilidade total de um elétron ocupar ψ_1 \tilde{e} dada por uma soma de contribuições de cada orbital atômico ϕ_1 . O têrmo $(c_\mu^i)^2$ pode ser interpreta do como a carga eletrônica parcial $\mathbf{q}_\mu^{(1)}$ sobre o orbital atômico ϕ_μ devido \tilde{a} presença de um elétron no orbital molecular ψ_1 (para sermos rigorosos, $\mathbf{q}_\mu^{(1)}$ devería ser $(c_\mu^{(1)})^2$ vezes a carga eletrônica). A carga eletrônica total aobte o orbital atômico ϕ_μ \tilde{e}

$$q_{\mu} = \sum_{i} n_{i} q_{\mu}^{(i)}$$
 (11.24)

OU

$$q_\mu = \frac{\Sigma}{\epsilon} \, n_i \, (c_\mu^{(i)})^2$$

onde a soma \tilde{e} sobre todos os orbitais moleculares ocupados, e n_1 indica o $n \tilde{u}$ meto de ocupação do orbital molecular ψ_1 (isto \tilde{e} , o número de elátrons no or

bital molecular v; n; pode ser 0, 1 ou 2).

Para o butadieno, por exempio, a carga eletronica sobre o carbono i ë:

$$q_1 = 2(c_1^{(1)})^2 + 2(c_1^{(2)})^2$$

= 2(0,37)² + 2(0,60)² = 1

e analogamente, as cargas eletrônicas sobre os outros carbonos são:

De acordo com o método de Mückel, então a carga eletrônica π no butadieno estã distribuida homogeneamente sobre os quatro carbonos (Fig. 11.7),



Fig. 11.7 - Distribuição de carga « entre os átomos de carbono do butadis no.

Para muitos hidrocarbonetos (benzeno, naftaleno,...) a carga eletrônica π em cada carbono \tilde{e} exatamente um, o qual \tilde{e} consistente com o fato de termos utilizado o mesmo parametro α para todos os átomos de carbono. Porên, astes resultados não são gerais; no azuleno e no ânion alilo, por exemplo, as cargas variam de átomo a átomo de carbono (Fig. 11.8a e b)



Fig. 11.8 - Cargas T nas moléculas de (a) asuleno, (b) arion alilo.

A distribuição da carga eletrônica m numa molăcula á responsával por uma variadada de fenômenos observávais como, por axemplo, o momento dipolar a a oriantação e a possibilidade de ataque por raagantes [4] (estes pontos sarão analisados com majores detalhas no fim deste capítulo).

4.4 - Ordens de Ligação

Definimos como ordem de ligação uma quantidade análoga \tilde{a} q_{μ} a que presumivelmente dava dar uma ideia da distribuição dos alátrons nas regiões extra os átomos. E semelhante a população de recobrimento definida no Cap. IX. Para a ligação entra ϕ_{μ} a ϕ_{μ} :

$$p_{\mu\nu} = \frac{c_{\mu\nu}}{\Sigma} n_i c_{\mu}^{(i)} c_{\nu}^{(i)}$$

subtraction of the contraction o

Para o butadieno obtemos:

$$p_{12} = 2(0,37)(0.60) + 2(0.60)(0.37) = 0.89$$

e analogamente:

$$p_{23} = 0.45$$

Os resultados Fig. 11.9 astão de acordo com a raprasantação comumenta adotada do butadiano com duplas ligações entre os carbonos (1,2) e (3,4). E in-



Fig. 11.9 - Ordens de ligação no butadieno.

taressa ta notar qua no atilano $p_{12} = 1$; uma dupla ligação perfeitamenta localizada deva tar uma ordem de ligação igual a 1; no butadieno a deslocalização faz com que nenhuma das três seja realmenta "dupla".

As ordans da ligação podem sar relacionadas com propriedades físicas mansuráveis, como forças da ligação e comprimentos de ligação, ambas obtidas a partir da espectros da rotação-vibração (ver Cap. VIII).

4.5 - Os orbitais moleculares HOMO e LEMO

Outros indicas intaressantes que podem sar rassaltados são as enargias do último orbital molacular ocupado, MOMO (highast occupied molecular orbital) a do primeiro orbital molacular vazio, LEMO (lowest ampty molacular orbital). Para o butadiano

$$\varepsilon$$
(HOMO) = ε_2 = -0.62

$$\varepsilon(LEMO) = \varepsilon_3 = +0.62$$

O valor de c(HOMO) pode sar relacionado com o potancial de ionização da mol $\overline{\underline{e}}$ cula; a diferença

$$\Delta \varepsilon = \varepsilon(LEMO) - \varepsilon(HOMO)$$

corresponda a energía necessária para excitar um alatron do último orbital ocupado para o primeiro orbital vazio. O comprimento de onda corraspondente a esta transição (a mais intansa, am garal) pode sar comparado com o valor experimental obtido do espactro eletrônico.

5 - HIDROCARBONETOS ALTERNADOS

Estes são moléculas conjugadas nas quais os átomos da carbono podem sar divididos em dois conjuntos: um marcado com asteriscos a outro sem (Fig. 11.10) tais que dois átomos do masmo conjunto não astajam nunca ligados. O butadieno é altarnado, o naftaleno a o benzociclobutadiano são alternados: o

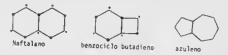


Fig. 11.10 - Hidrocarbonetos alternados e não alternados azuleno não o ã.

Algumas propriedades do butadiano são caractarísticas de todos os hídrocarbonatos altarnados:

i) os orbitais molaculares ocorrem em paras, com as energias simetri

camente distribuídas em relação ao zero (Fig. 11.5).

- ii) Os coeficientes destes orbitais moieculares são iguais em valor absoluto e têm sinais iguais ou opostos (eq. 11.20).
- iii) Para hidrocarbonetos neutros, a carga eletronica é 1 sobre todos os carbonos (Sec. 4.3). Consequentemente, os hidrocarbonetos alternados neutros devem ser não polares; os não alternados, como o azuleno (Fig. 11.10), são geralmente polares.
- iv) Se o hidrocarboneto alternado têm um nûmero împar de carbonos ele deve ter um orbital não ligante, c = 0. Com efeito, se o nûmero de orbitais atômicos ê împar, o nûmero de raizes ê împar; para manter a simetria (i), o nível restante deve ter energia zero.

6 - A REGRA DO 4n+2

Consideremos a molécula de benzeno que possui seis orbitais $2p_{\chi}$ sobre os seis carbonos com hibridização sp^2 :



O determinante secular é:

cujos autovalores são:

$$\epsilon$$
 = -2, -1, -1, 1, 1, 2 em unidades de $\left|\beta_{C-C}\right|$

Os orbitais moleculares são:

$$E = -2 \qquad \psi_{\frac{1}{2}} = \frac{1}{\sqrt{6}} \left(\phi_1 + \phi_2 + \phi_1 + \phi_4 + \phi_5 + \phi_6 \right)$$

$$\begin{split} E &= -1 & \psi_2 = \frac{1}{\sqrt{12}} \left(2\phi_1 + \phi_2 - \phi_3 - 2\phi_4 - \phi_5 + \phi_6 \right) \\ E &= -1 & \psi_3 = \frac{1}{2} \left(\phi_2 + \phi_3 - \phi_5 - \phi_6 \right) \\ E &= +1 & \psi_4 = \frac{1}{2} \left(\phi_2 - \phi_1 + \phi_5 - \phi_6 \right) \\ E &= +1 & \psi_5 = \frac{1}{\sqrt{12}} \left(2\phi_1 - \phi_2 - \phi_5 + 2\phi_4 - \phi_5 - \phi_6 \right) \end{split}$$

$$\mathcal{E} = +2 \qquad \psi_6 = \frac{1}{\sqrt{6}} \ (\phi_1 - \phi_2 + \phi_1 - \phi_4 + \phi_5 - \phi_6)$$
 Verificamos que o benzeno é hidrocarboneto alternado e que os autovalores e as autofunções obedecem as regras da Sec. 5. O diagrama de níveis é o se-



Fig. 11.11 - Energias orbitais do benzeno.

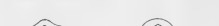
Os seis elétrons ocupam os três orbitais moleculares ligantes, sendo que a configuração ê:

经产业专业员

quinte (Fig. 11.11):

correspondente à capas fechadas, e portanto quimicamente estavel. Os orbitais moleculares do benzemo estão representados na Fig. 11.12.

Para benzeno e outros polienos cíclicos $C_N^{ij}N_i$, Longuet – Higgins [6] têm descoberto um método geomètrico muito simples de determinar os níveis de energía no modêlo de Hückel. Este ê exemplificado na fig. 11.13. Se o vērti ce inferior do polígono coincide com c = -2 e o centro do círculo no o polígono está inscrito coincide com o zero de energía, as posições dos



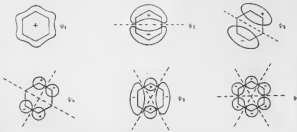


Fig. 11.12 - Orbitais moleculares do benzeno.

outros vêrtices coincidem com os outros níveis de energia, e o número de vērtices correspondentes à mesma energia indica a degenerescência do nível (R



Fig. 11.13 - Método geométrico de Longuet-Higgins.

do círculo = 2; distância OB = OA cos 60° = $R(\frac{1}{2})$ = 1).

Este resultado é totalmente geral. Para o radical tropilo, C₇H₇, os níveis de energia são calculados geométricamente na Fig. 11.14.

É interessante observar que un dos elêtrons ocupa um orbital antiligante, o que permite pensar que C₇H₇ não seja muito estável [7]:este radical foi dificilmente conseguido em solução à baixas temperaturas e em matrizes cristalinas à temperatura ambiente. Entretanto, o îon C₇H₇⁺ cuja configuração ē de capa fechada foi sintetizado em 1891 em forma de cristais de C₇H₇⁺ Br perfeitamente estáveis.

Un tratamento semelhante permite predizer também a particular estabil<u>i</u> dade do anion $C_8H_8^-$, o qual, como C_6H_8 e $C_7H_9^+$, têm seis elétrons π e uma

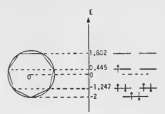


Fig. 11.14 - Determinação geométrica das energias orbitais do radical tropilo.

configuração de capa fechada. Analisando o esquema de níveis de energia para ciclos $G_N^{N}_N$ com 35458 (Fig. 11.15) verificamos que aqueles que possuem

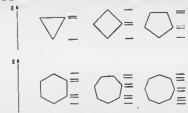


Fig. 11.15 - Leterminação geométrica das energias orbitate de hidrocarbonetos civiliose com trõe à vito carbonos.

4n+2 elêtrons π possuem configurações de capa fechada e são particularmente estaveis. Esta regra ê conhecida como λερλα do 4n+2.

Consideremos o que acontece quando n > 1 [8]. Os compostos com 4n+2 elêtrons π e n > 1 são chamados anulenda: para estes ciclos ocorre distorção em ligações C-C curtas e compridas, pois fatores estéricos impedem que as moléculas se adaptem à configuração planar necessâria para a conjugação: $C_{18}H_{18}$ não tem sido preparado ainda, e $C_{14}H_{18}$, ê instável. Para n = 4, um anel contendo 18 carbonos têm sido preparado: ê tipicamente aromático e relativamente estável.

C₁₂H₁₀

C14H14

C14H12

7 - RESOLUÇÃO DAS EQUAÇÕES SECULARES [3,9]

7.1 - Obtenção dos autovalores

Para o banzeno, o datarminante secular de 6 X 6 fornece uma equação de sexto grau.

$$x^4 - 6x^4 + 9x^2 - 4 = 0$$

redutivel à uma de terceiro grau.

$$y^1 - 6y^2 + 9y - 4 = 0$$

com uma raiz avidante, y=1. Nam sempre, porém, é possível obter tão facilmente os autovalores da equação secular. Para moléculas com simetria, a teoria de grupos permite blocar o determinante secular de maneira a tornã-lo resolvível. Como vimos no Cap. X, mesmo sem saber teoria de grupos é possível aproveltar certas propriedades de simetria para simplificar o problema.

Consideremos, por exemplo o cation pentadienilo:

Na base de orbitais atômicos \$1. \$2. \$5. \$6. \$5 de cada atomo de carbono, o

determinante secular conduz à equação de autovalores:

$$e^{5} = 5e^{3} + 5e + 2 = 0$$

Em vez dessa base podemos utilizar uma base de orbitais de grupo adaptados à simetria da molécula com relação à uma reflexão no plano o que divida a mo lécula passando pelo carbono 3. Estes são:

$$g_1 = \phi_1$$
 simétrico com relação ã o $g_2 = \frac{1}{\sqrt{2}} (\phi_1 + \phi_5)$ simétrico $g_3 = \frac{1}{\sqrt{2}} (\phi_2 + \phi_4)$ simétrico $g_4 = \frac{1}{\sqrt{2}} (\phi_1 - \phi_1)$ antisimétrico $g_5 = \frac{1}{\sqrt{2}} (\phi_1 - \phi_4)$ antisimétrico

Nesta base, o determinante secular fica dividido num bloco de 3x3 (g_1,g_2,g_3) e um bloco de 2x2 (g_1,g_3);

As equações de autovalores são:

$$\varepsilon^2 - 3\varepsilon = 0$$

para o bloco superior, e:

$$\epsilon^2 - 1 = 0$$

para o bloco inferior. As raizes são obtidas então sem dificuldade, sendo:

$$\varepsilon = \pm 1$$

respectivamente.

7.2 - Obtenção dos autovetores

Em geral, a obtenção dos autovetores não apresenta dificuldades. Entretanto, quando existem raizes multiplas é preciso introduzir a condição <u>a</u> dicional de que os autovetores correspondentes a raiz multipla sejam ortogonais.

Consideremos por exemplo o biradical trimetilenometilo:



cujo determinante secular na base dos orbitais p, de cada carbono ê:

e cujos autovalores são:

Para achar os autovalores correspondentes a raiz dupla, c = 0, substituimos o valor da raiz na equação secular a obtemos o seguinte sistema de equações para as constantes:

$$\begin{cases} c_2 + c_3 + c_4 = 0 \\ c_3 = 0 \\ c_1 = 0 \end{cases}$$

Se bem que a constante c, é,definitivamente, igual a zero, as outras três

o indeterminadas, devendo apenas satisfazer a primeira relação. Meste ca-, podemos, arbitrariamente, escolher, por exemplo:

onde

licando a condição de normalização:

$$C_3^2 + C_4^2 = 1$$

temos o orbital molecular:

$$\psi_2 = \frac{1}{\sqrt{2}} \left(\phi_3 - \phi_b \right)$$

ra determinar o segundo orbital molecular,

rrespondente ao mesmo autovalor ε =0, impomos a condição de ortogonalida-

$$\int \psi_2 \psi_3 d\tau = 0$$

$$\int \{\phi_3 - \phi_4\} \{C_2^2 \phi_2 + C_3^2 \phi_3 + C_4^2 \phi_4\} d\tau = 0$$

qual obtemos

ta relação, juntamente com:

$$(c_2^+)^2 + (c_3^+)^2 + (c_4^+)^2 = 1$$

conduz a expressão para va:

$$\psi_3 = \frac{1}{\sqrt{6}^-} \left[2 \phi_2 + \phi_3 + \phi_4 \right]$$

7.3 - Programa de Computador: HUCKL

Geralmente os problemas de interesse não se simplificam, e e necessario recorrer as têcnicas de diagonalização de matrizes [10]; as soluções são
convenientemente achadas utilizando um computador. Para esses fins temos es
crito um pequeno programa, cuja listagem completa se encontra no Apēndice 15,
e que permite obter, introduzindo apenas alguns cartões de dados, os autovalores e as autofunções, as cargas eletrônicas e as ordens de ligação para
qualquer molêcula com até cinquerta eletrons n.

O programa MUCKI esta escrito en Fortran IV para o computador MP 2100.

1 - MOLECULAS CON HETEROATOMOS

1 1 - Excetha dos Parametros

Quando os ātomos que participam dos orbitais moleculares π não são ātomos de carbono, surge o problema da escolha apropriada dos parāmetros $\alpha_{\chi}=\beta_{C-\chi}$. Uma literatura vastīssima tēm sido escrita sobre este tema, e o resultado ê uma variedade de parāmetros entre os quais ê muito difícil escolher. Um dos pioneiros no campo foi Streitweiser [5] quem divulgou uma sērie mais ou menos coerente de parāmetros para alguns heteroātomos; utilizaremos aqui os parāmetros de Streitweiser e alguns adicionais.

As mudanças em o e β são geralmente exprimidas em termos de α_{C} e β_{C-C} :

$$\alpha_x = \alpha_C + h_x \beta_{C-C}$$

Se $\alpha_{\overline{C}}$ \overline{e} o zero de energia, e se $\left|\beta_{\overline{C}-\overline{C}}\right|$ = 1 teremos simplesmente

Os valores de o_X devem estar relacionados com a eletronegatividade: $c_{\underline{0}}$ mo o_C =0, o_X deve ser negativo se o átomo X \bar{e} mais eletronegativo que o carbono, e positivo em caso contrário.

Os valores de \mathcal{B}_{C-C} podem ser escolhidos proporcionais ao recobrimento entre os átomos C e X; por exemplo:

$$\beta_{C-X} = \frac{S_{C-X}}{S_{C-C}} \beta_{C-C}$$

\$.1.1 - Parametros para o Oxigênio

Devem ser considerados separadamente os casos em que o oxigênio aparece ligado a um e a dois outros átomos:

(1) no caso de um grupo carbonila (Fig. 11, 16a) os orbitais hibridos

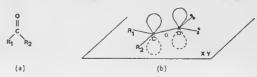


Fig. 11.16 - O grupo carbonila.

sp² do oxigênio formam, no plano XY, uma ligação o com o carbono e dois pares solitários; sobra então um elêtron no orbital p₂ (Fig. 11.16b).

(2) Entretanto, se o oxigênio está ligado a dois outros átomos, como no fenol e no furano (Fig. 11.17a), os híbridos do oxigênio formam duas liga ções o entre O e C, e um par solitário, sobrando então dois eletrons no orbi tal p. (Fig.11.17b).



Fig. 11.17 - Moléculas em que o oxigênio forma duas ligações o

Como o \bar{e} a energía efetiva de ω_m elétron ligado que ocupa um orbital p_z , \bar{e} evidente que og para dois elétrons num orbital p_z deve ser major em valor absoluto (em valor relativo, majo negativo) que α_0^* . Streitweiser escolhe:

$$\alpha_0^* = 2\alpha_0^*$$
 e $\alpha_0^* = -1$

Quanto a S, este è proporcional ao recobrimento, o qual por sua vez è proporcional à distància interatômica: a distância C-O è bem menor que se C e O estão ligados por uma ligação simples, de modo que $\mathcal{B}_{C-\tilde{O}}$ è mais negativo (maior em valor absoluto) que $\mathcal{B}_{C-\tilde{O}}$. Pullmann [11] escolhe $\mathcal{B}_{C-\tilde{O}}=2\mathcal{B}_{C-\tilde{O}}$. Streitweiser porêm, não faz tanta diferença entre eles:

$$\beta_{C-\dot{O}} = -1.0$$
 e $\beta_{C-\dot{O}} = -0.8$

8.1.2 - Parametros para o Nitrogênio

O nitrogênio pode estar ligado a um, dois ou três outros âtomos; exemplos dos três casos são o cianeto, a piridina e o pirrol. Para os dois ültimos a anâlise ê anâloga â da Sec. 8.1.1: na piridina o nitrogênio contribuí com um elêtrom π enquanto que no pirrol contribuí com dois (Fig. 11.18 a e 11.18b) respectívamente). No cianeto, o nitrogênio têm apenas dois pares de elêtrons em volta; de acordo com a regras de Gillespie-Nyholm, estes de-

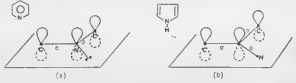


Fig. 11.18 - Moléculas em que un N forma parte do ciclo.

vem ocupar orbitais diametralmente opostos: são híbridos sp formados por combinação dos orbitais atômicos 2s e $2p_y$; os orbitais $2p_x$ e $2p_z$ contêm um elêtron cada (Fig. 11.19). O α_N^* deveria ser aproximadamente igual ao α_N^* da piron cada (Fig. 11.19).



Fig. 11.19 - 0 grupo cianeto.

ridina. O $\beta_{C,N}$ porém, corresponde a uma distância interatônica menor e deve portanto ser mais negativo que o $\beta_{C,N}$ da piridina. Escolhemos:

$$\alpha_N^*(piridina) = -0.5;$$
 $\alpha_N^*(cianeto) = -0.5;$ $\alpha_N^*(pirrol) = -1.5$

$$\beta_{C-N}(\text{piridina}) = -1.0;$$
 $\beta_{C-N}(\text{cianeto}) = -1.2;$ $\beta_{C-N}(\text{pirrol}) = -0.8$

8.1.3 - Parametros para Grupos Hiperconjugados

Os grupos -CH₂, -CH₁, -C₂H₃, não contêm propriamente elêtrons π pois a hibridização do carbono ê sp¹. Porêm, existe evidência experimental de que estes grupos participam da conjugação da molêcula, contribuindo ao siste ma π . O fenômeno ê chamado de hipexconjugação [12]. Considera-se que duas ou três ligações simples entre um âtomo de carbono e dois ou três hidrogênios (ou outros âtomos), são equivalentes â ligações "quase duplas" ou "qua se triplas" se houver oportunidade de conjugação com outras ligações π na molêcula. Os grupos -CH₂, -CH₃,... são representados como -C - (H_2) , -C \equiv (H_3) são pseudoâtomos capazes de formar duplas e triplas ligações com o carbono. A justificativa teôrica pode ser encontrada na teoria de grupos: consideremos os três hidrogênios do grupo metila no tolueno (fig. 11,20). Seus nûcleos definem um plano perpendicular ao plano do cíclo. É



Fig. 11.20 - A molécula de tolueno.

possível combinar os orbitais atômicos ls_a, ls_b e ls_c formando três orbitais de grupo:

$$\begin{split} & \psi_{G} = \frac{1}{\sqrt{3}} \cdot \left(s_{a} + s_{b} + s_{c} \right) \\ & \psi_{\pi_{1}} = \frac{1}{\sqrt{6}} \cdot \left(2(s_{a}) - s_{b}^{-} - s_{c} \right) \\ & \psi_{\pi_{2}} = \frac{1}{\sqrt{2}} \cdot \left(s_{b} - s_{c} \right) \end{split}$$

O primeiro ê simètrico em relação à ligação C-C e somente pode interagir con elêtrons o da molêcula. Ambos, ψ_{π_1} e ψ_{π_2} possuem planos nodais contendo o eixo C-C e podem formar ligações π (Fig. 11.21). Uma anālise semelhante pode ser feita para C = $\frac{\pi}{2}$: o pseudoâtomo $\frac{\pi}{2}$; têm um orbital σ e um orbi

tal w.



Fig. 11.21 - Orbitaie de grupo doe H do metilo.

Considerando então (H) como um pseudoátomo de velência três, o carbono a ele ligado deverá ter hibridização sp., e as ligeções -C ≡ (H) serão análogas ês do grupo -C ≡ N estudedo ecime.

Os grupos -CH2 e -CH3 são doadores de elétrons (efeito indutivo positivo): consequentemente, e eletronegatividade dos pseudoatomos (12), (11) devenser remot que a do carbono e es integrais coulombicas α e α (11) devenser positivas. Lofthus [13] recomenda α velor

Escoihendo o valor de β proporcional à integral de recobrimento, calculeda entre orbitais de grupo e os orbitais atômicos do carbono, obtêm-se [13]:

8.1.4 - Tabela de Parâmetics

Um conjunto conveniente de perametros é dado ne Tabela 11.1 juntamente com a referência pertinente. Para o fosforo e o enxôfre é necessêrio considerar os elêtrons d; para majores detalhes ver [3]. Ne tebela temos einda indicado o número de elêtrons π de cade étomo, por meio de um ou dois portos: assim, \hat{B} r contribui com dois elêtrons; o pseudoatomo $\{\hat{H}_2\}$ contribui com um elétron.

. 8.2 - Calculo de ED_

O tratamento de moiêculas com heteroátomos \tilde{e} inteiramente enálogo eo de hidrocerbonetos, exceto no célculo de energia π de deslocalização.

Por definição, a energie de deslocalização é a diferença entre a ener gia x total e a energie de uma molécula de referencia ne quel as ligeções es

TABELA 11.1
Parametros para heteroatoros

Elemento e ceracterís- ticas da ligação.	α	В	Referencia
Boro	ag = -1,0	Bc-8 = -0,7	Streitweiser [S]
Carbono	"	C-9	1
ligeção aromátice			
R _{C-C} ≈ 1,40Ř	a _C = 0	β _{C-C} = -1,0	por convenção
ligação simples			
R _{C-C} = 1,54Å	ac = 0	B _{C-C} = -0.9	Streitweiser
ligeção dupla			
R _{C-C} = 1,348	ac = 0	β _{C-C} = -1.1	Streitweiser
Nitrog ēnio			
(piridina)	on = -0,5	BC-N = -1.0	Streitweiser
(cianeto)	α _N = -0,S	β _{C-N} = -1,2	nosse estimetiva
(pirrol)	ag = -1,5	β _{C-N} • -0.8	Streitweiser
Ozigênio			
(cerbonila)	α' ₀ = -1,0	B _{C-0} • -1,0	Streitweiser
(furano)	an = -2.0	8c-0 = -0.8	Streitweiser
Fluor	ag = -3,0	B _{C-F} = -0.7	Streitweiser
Cioro	aci = -2,0	β _C -č1 ° -0.4	Streitweiser
βromo	α;; = -1,5	8 _{C-Br} = -0,3	Streitweiser
Enxofre	α <u>;</u> = 0	BC-S = -1.2	Puilman [11]
	α <u>ς</u> = 0	8 _{C-5} = -0,6	Pullman .
Fősforo	ap = +0.2	8p-0 = -0,7	Pullman
	ap = +0,6	80-0 = -0.6	Fukui [14]
Grupos hiperconjuge-			
H ₂	α(H₂ * +0,S	β _{C-(H₂) = -1,9}	Lofthus [13]
(H ₃)	a +0,5	B _C -(H ₃) = -1,9	Lofthus

teriem localizades. No casa de um hidrocerboneto, e energie π de malêcule de referência é simplesmente igual ao produto do número de duplas ligações localizadas e a energía m do etileno. Entretanto, para a estrutura de referência de uma heteromolécula, é necessário considerar:

(1) o número de ligações C=C localizadas:

$$E_{\pi}(C*C) = -2$$

(2) o número de pares solitários de elétrons que participam da nuvem x:

$$E_{\pi}$$
(par solitărio sobre X) = $2\alpha_{X}$

(3) as ligações C=X localizadas, e cuja energia π ĕ calculada a partir de uma molécula hipotética H₂C = X. O determinante secular para esta molécula ĕ;

$$\begin{vmatrix} \beta_{C-X} & \alpha_{X-E} \\ \beta_{C-X} & \alpha_{X-E} \end{vmatrix} = 0$$

e as raízes são:

$$\varepsilon = \frac{\circ_\chi}{2} \pm \sqrt{\frac{\alpha_\chi^2}{4}} + \beta_{C-\chi}^2$$

sendo que a energia mais baixa corresponde a raiz negativa. A energia π para dois elétrons numa ligação C=X \tilde{e} então:

$$E_{\pi}(C=X) = \alpha_{\chi} - 2 \sqrt{\frac{\alpha_{\chi}^2}{4} + \beta_{C-\chi}^2}$$

Finalmente, a energla m da molécula de referência é:

$$\mathbf{E}_{\pi}^{\mathrm{ref}} \; = \; (\tilde{\mathsf{numero}} \; \; \mathsf{de} \; \; \mathsf{C=C}) \; \; . \; \; \mathbf{E}_{\pi} \{\mathsf{C=C}\} \; + \; \underset{\mathsf{i}}{\Sigma} \; \; \mathbf{E}_{\pi} \{\mathsf{C=X}_{\mathsf{i}}\} \; + \; 2 \; \underset{\mathsf{j}}{\Sigma} \; \; \alpha_{\mathsf{X}_{\mathsf{j}}}$$

(sobre os átomos que tem pares solitários).

$$EO^{W} = E_{p}^{ref} - E_{m}$$

9 - UTILIDADE DOS CÁLCULOS PELO METODO DE HOCKEL

O metodo de HOckel e baseado numa serie de aproximações cuja validade e duvidosa não so do ponto de vista matemático como também do ponto de vista físico; o éfeito destas aproximações sobre as energias e os orbitais molecu-

lares é imprevisível, de modo que o significado dos resultados é difícil de avaliar! Como justificar então que se utilize este método?

Na atualidade, o método de Hückel é usado apenas como ponto de partida para um estudo melhor, seja teórico seja experimental, ou como exercício na sala de aula; existem programas. facilmente adquiridos do Quantum Chemistry Program Exchange (OCPE) [15], que permitem usar métodos mais refinados sem maior esforço: em particular, os métodos semi-empiricos nos quais se conside ram todos os elétrons de valência, o e m (CNOO, MINDO, EHT, PCILO), são apil cáveis a qualquer tipo de molécula com algumas restrições para moléculas com orbitais d.

Os resultados obtidos pelo método de Hückel simples para moléculas con jugadas são porém, supreendentemente bons, na medida em que são usados, não para calcular uma propriedade de uma molécula, mas para correlacionar propriedades de uma série de moléculas parecidas. Neste sentido, o poder de previsão do método de Hückel tem sido amplamente demonstrado.

E importante frisar que o método de Hückel e aplicavel somente a moléculas com elétrons π com possibilidade de conjugação, e que số fornece informação (qualitativa) sobre as propriedades da nuvem π, descenhecendo todas as partes da molécula que não participam dela. Em particular, não diferencia a geometria da rolécula, precupando-se apenas em levar em consideração quais os átomos (com orbitais π) ligados entre si. Assim, por exemplo, o resultado e o mesmo para trans ou cis-butadieno. As moiéculas não planares podem também, em princípio, ser tratadas pelo método de Hückel introduzindo parâmetros 8 de interação modificados correspondentes a ligações como a da Fig. 11.22.



Fig. 11.22 - Recobrimento parcial de orbitais π_*

Alguns exemplos, dentre os mais marcantes, de relação entre findices calculados pelo método de Hückel e propriedades físicas mensuraveis serão descritos a continuação. Para maiores detalhes ver Referências [5] e [4].

9.1 - Correlação entre ED, e ER empirica

Representando as energías de ressonáncia empíricas, determinadas a par tir de calores de formação por Wheland [16], versus as ED_e obtidas pelo mêt<u>o</u> do de Hückel simples para uma série de hidrocarbonetos aromáticos. obtemos uma reta quase perfeita (Fig. 11.23); a correlação neste caso é excelente, e o valor de $\beta_{\rm C-C}$ corresponde a:

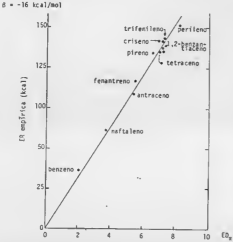


Fig. 11.23 - Correlação entre anergias de ressonância empíricas e calcula das.

9.2 - Energia E_{HOMO} e Potencial de Ionização

Uma correlação muito boa e obtida entre a energia do último orbital mo lecular ocupado e o potencial de ionização de uma serie de hidrocarbonetos alternados [17] (Fig. 11.24).

O valor de ß estimado igualando ambos ē

β = -92 kcal/mol

muito maior que o valor β = -16 kcal obtido na secção anterior. A implicação ē clara de que, embora é possível usar um mesmo valor de β para uma sé-

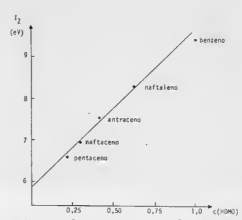


Fig. 11.24 - Correlação entre potencial de ionimação e energia do HOMO.

rie de moléculas parecidas, este valor não é transferênce de uma propriedade a outra.

9.3 - Espectro Eletrônico e Energias Orbitais

Na Sec. 8 definimos a diferença de energia

$$\Delta E = E(LEMO) - E(HOMO)$$

como correspondente a energia absorvida na transição entre o nível fundamental eletrônico π e o primeiro estado excitado. Esta transição π → π aparece no espectro eletrônico de hidrocarbonetos aromáticos (acompanhada por transições vibracionais e rotacionais) na forma de uma banda intensa conhecida como banda p na região do ultravioleta ou do visível, e é característica da magnitude da deslocalização dos elêtrons π na molêcula. A relação entre ΔE e a frequência da banda p para uma série de hidrocarbonetos ê linear (Fig. 11.25, [18]) e, mais uma vez, a correlação é notavelmente boa.

9.4 - Relação entre Comprimento e Ordem de Ligação

Existe uma relação entre a força que liga dois nücleos e a densidade de elétrons na região entre os núcleos. Como, por sua vez, o comprimento de

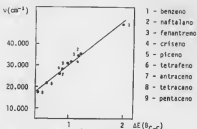


Fig. 11.25 - Correlação entre espectro eletrônico e energiae orbitais. ligação e inversamente proporcional a força da ligação, deva ser possível obter uma relação

$$P_{\mu\nu} = P(R_{AB})$$

antre a ordem de ligação $p_{\mu\nu}$ entre os orbitais μ e ν dos átomos A e B e distância R_{AB} que os separa. As ordans de ligação obtidas pelo mêtodo de Hückel não dão uma relação linear muito boa com R_{AB} (Fig. 11.26, [19]). A axpressão obtida por Dewar e Schmeising [20] dã o melhor resultado sa as or-

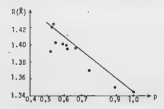


Fig. 11.26 - Correlação entre comprimento e ordem de ligação. dens de ligação são calculades pelo mêtodo MINDO.

9.5 - Cargas Eletrônicas # e Momento Dipolar

O momento dipolar da um sistema de N cargas pontuais distribuidas — no espaço \vec{v} um vetor \vec{v} definido pelas suas componentes:

$$\mu_{X} = \frac{N}{\Sigma} q_{\hat{1}} x_{\hat{1}}; \qquad \mu_{Y} = \frac{N}{\Sigma} q_{\hat{1}} y_{\hat{1}}; \qquad \mu_{Z} = \frac{N}{\Sigma} q_{\hat{1}} z_{\hat{1}}.$$

Para uma molécula, a carga eletrônica não estã localizada de modo que as com ponentes do momento dipolar devem ser definidas utilizando a função de onda:

$$\mu_{X} = e \int \Psi^{+}(\sum_{A} Z_{A} x_{A} - \sum_{i} x_{i}) \Psi d\tau$$

onde $(Z_{\mathbf{A}} \ e)$ ë a carga nuclear do ătomo A, $\mathbf{x}_{\mathbf{A}}$ ë a coordanada x do nücleo A, $\mathbf{x}_{\mathbf{A}}$ ë a coordanada x do elëtron i, \mathbf{Y} ë a função da onda Lotal molecular, a a integração é sobre todas as coordanadas nucleares e eletrônicas. A contribuição dos eletrons σ ao momento dipolar de uma molácula conjugada ë garalmenta pequena devido à simetria das densidades eletrônicas σ ; o momento dipolar $\mathbf{u}_{\mathbf{B}}$ pode ser calculado a partir das cargas $\mathbf{x}_{\mathbf{A}}$, obtidas palo método de Höckel (eq. 11.24). A carga $\mathit{Liquida}$ sobre cada cantro ë igual à carga nuclear que não foi compensada pelos elétrons σ , menos a carga $\mathbf{x}_{\mathbf{i}}$ para um ātomo A que participa com um orbital $\mathbf{x}_{\mathbf{i}}$.ocupado por um elétron, a carga nuclear efetiva $\mathbf{x}_{\mathbf{i}}$ + e a carga līquida $\mathbf{x}_{\mathbf{i}}$ (1-q_A); para um ātomo B que participa com dois elétrons para a nūvem $\mathbf{x}_{\mathbf{i}}$ a carga līquida ē (2-q_B). Finalmente, a componente x do momento dipolar $\mathbf{u}_{\mathbf{x}}$ \mathbf{e} :

$$(\nu_{\pi}^{+})_{X} = e \Sigma (1-q_{A}) \times_{A}$$

correspondenta a uma distribuição de cargas pontuais

no espaço. As componentes $(\mu_\pi^+)_{_{\bf Y}}$ a $(\mu_\pi^+)_{_{\bf Z}}$ são anālogas.

Os momentos dipolares calculados por aste metodo tem, pelo menos para as moléculas para as quais u_m aste na mesma direção que u. o sinal certo; os valores são geralmente elevados demais. Esta propriedade e reconhecidamente muito bem calculada pelo metodo CNDO/2.

9.6 - Indices Teóricos e Reatividade

Um grande número de relações entre îndices taôricos e reatividade tem sido achados [4,5,11] para séries de molēculas parecidas participando de uma mesma reação química. Três dentre os îndices mais frequentemente usados são: a carga elatrônica x, a superdeslocalizabilidade, a anargia de localização; astes serão discuitidos brevamenta ã continuação.

A relação entre carga π e reatividade \tilde{e} a mais simples: neste modelo estático, prevé-se que haverão ataques eletrofílicos nos átomos com major carga π e ataques nucleofílicos nos de menor carga π ; baseia-se na idela da atração coulombica entre o reagente atacante e a carga π do anel aromático. Vimos porem que, no butadieno q_μ =1 para todos os carbonos: assim, a reatividade deveria ser a mesma para os quatro carbonos, o qual estã em contradição com a experiência. Em geral, os resultados da correlação entre q_μ e a reatividade seguem a direção correta.

O conceito de superdeslocalizabilidade foi introduzido por Fukui e colaboradores [21] e definido como

$$S_{\mu}^{(E)} = 2 \sum_{i=1}^{c} \frac{(c_{\mu}^{(i)})^2}{c_i}$$

para ataques eletrofilicos, e

$$S_{\mu}^{(N)} = 2 \frac{\sum_{j=1}^{\infty} \frac{c_{j}^{(1)}}{c_{j}}^{2}}{c_{j}}$$

para ataques nucleofíticos. Neste modelo estático se incorporam os dois fatores, carga π em cada átomo e energia orbital; para um ataque eletrofítico, a posição mais conveniente deveria ser aqueia com maior carga π no último orbital molecular ocupado, enquanto que para um ataque nucleofítico interessa que haja um orbital molecular vazio com alta probabilidade num certo átomo. A teonía de elétrona de functina de Fukui enfatiza assim a importância dos orbitals HOMO e LEMO. Os resultados obtidos, porêm, não são muito mais satisfatórios do que os obtidos a partir das cargas x.

A encugia de Localização L_{π}^{i} foi proposta como îndice de reatividada por Wheland [22]: é definida como a energía necessária para perturbar a estrutura eletrônica de uma molécula conjugada de tal maneira que uma certa quantidade de carga se localize sobre um certo átomo e deixe de participar da conjugação: é a diferença de energia entre o estado ativado da molécula e o estado fundamental. A energía livre de ativação $\Delta r^{0} = \Delta h^{0} - 105^{0}$ é suposta ser igual a $\Delta h^{0} = L_{\pi}$ em reações em que o provável estado ativado têm apro ximadamente a mesma estrutura que o estado fundamental, como é o caso por exemplo no modelo de Meland de intermediários de reação:

para reações de substituição. Consideremos, por exemplo, um ataque eletrofi

lico sobre o benzeno: no modelo de Wheland, a primeira etapa da reação pode ser representada por:

$$\stackrel{\text{H}}{ \bigcirc} \cdot \times \longrightarrow \stackrel{\text{H}}{ \bigcirc} \longrightarrow \stackrel{\text{X}}{ \bigcirc} \longrightarrow$$

onde no estado ativado a energia π \tilde{a} a de uma estrutura de cinco carbonos com quatro elétrons π , ou seja, o cátion pentadienilo. As energias orbitais π são:

$$E_1^{\phi} = -1,732, \quad E_2^{\phi} = -1,0, \quad E_3^{\phi} = 0,0, \quad E_4^{\phi} = 1,0, \quad E_5^{\phi} = 1,732$$

de modo que a energia π dos quatro elétrons do cátion pentadienilo é $E_\pi^{\, \Phi}$ (estado ativado):

e a energia de localização L⁺ para ataque eletrofílico e:

$$L_{\pi}^{+} = E_{\pi}^{+} - E_{\pi}(benzeno) = -5,434 - (-8,0)$$

= 2,536

em unidades de $|\beta_{C=C}|$.

Os resultados obtidos por este método, assim como também com o *número* de *neatividade* N_p utilizado por Dewar [23] são um pouco melhores que os ant<u>e</u> riores.

10 - POSSÍVEIS MELHORAMENTOS DO METODO DE HOCKEL

Vărias linhas de făcii melhoramento săo îmediatamente aparentes. A mais evidente, talvez, \tilde{e} a introdução do recobrimento $S_{\rm LV}$ quando os ătomos são vizinhos; com efeito, para dois orbitais p $_{\rm Z}$ vizinhos, na molécula de benzeno por exemplo, $S_{\rm LV}$ » 0,25 o qual não \tilde{e} , sob nenhum ponto de vista, desprezível. Tem sido demonstrado porém, que a introdução do valor 0,25 paxa as integrais de recobrimento não altera substancialmente os resultados; em partícular, para hidrocarbonetos, todos os coeficientes são multiplicados pelo mesmo fator, de modo que a relação entre eles permanece igual (Exercício 11); as alterações nas energias orbitais são assim mesmo inconsequentes [24].

A integral de ressonancia p deve depender da distancia de ligação; a

introdução de B's diferentes para ligações diferentes é tão simples quanto â introdução de um heteroátomo; o problema se reduz a decidir qual o valor de B a ser usado; várias relações tem sido tentadas [24].

A mais importante modificação do netodo de Mückel e a chamada têcnica ω de Wheland e Mann [25]. Baseia-se na ocorrencia da seguinte discrepância na aplicação do metodo de Hückel a hidrocarbonetos não alternados: parte-se da suposição de que α e o mesmo para todos os carbonos; porem obtem-se cargas π diferentes para eles (Fig. 11.27); o mesmo acontece com as molēculas

Fig. 11.27 - Cargas # na molécula de azulero.

com heteroatomos. Para remediar esta falha, Wheland e Mann propuseram a ut \underline{t} lização de um método interativos

l) fazer um primeiro calculo utilizando os valores α e β comuns: para o carbono:

onde o superindice (*) indica a aproximação de ordem zero.

2) Com as ca-gas $q_{\mu}^{\left\{ 0\right\} }$ obtidas, definir um novo valor do parametro $\alpha ;$

$$\alpha^{(1)} = \alpha^{(0)} + (1 - q^{(0)})\omega \mathcal{Z}^{(0)}$$

e utilizā-lo num novo călculo de Hückel, do qual se obtēm novos valores das cargas, $q_{\mu}^{(1)}$

3) repetir o calculo com as novas cargas e o parametro

e assim sucessivamente até atingir *auto consistência*, isto é, até que os valores $\alpha^{\{n+1\}}$ calculados com as cargas da n-ésima iteração sejam iguais aos $\alpha^{\{n\}}$ dentro de uma certa margem de êrro aceitâvel.

Neste método, o parametro w e obtido por comparação dos resultados com os dados empíricos: o valor de w sugerido por Streitweiser e w = 1.4. O número de iterações necessários, em vista das optoximações inexentes ao método, é pequeno (exercício 13).

A técnica ω é muito superior ao método de Hückel simples.

REFERÊNCIAS

- 1 E. Hückel, Z. Physik <u>70</u>, 204 (1931); ibid, <u>72</u>, 310 (1931); ibid, <u>76</u>.628 (1932).
- R. Parriser e R.G. Parr, J.Chem. Phys. <u>21</u>. 466, 767 (1953).
 R.G. Parr, Quantum Theory of Molecular Eletronic Structure (Benjamin, New York, 1963).

Ver ainda referencia [3].

- 3 L. Salem, The Molecular Orbital Theory of Conjugated Systems (M.A. Benjamin, New York, 1966).
- 4 L.B. Kier, Molecular Orbital Theory in Drug Research (Academic Press, New York, 1971).
- 5 A. Streitweiser Jr., Molecular Orbital Theory for Organic Chemiste (J. Wiley and Sons, New York, 1961).
- 6 H.C. Longuet-Higgins, Proc. Chem. Soc. 157 (1957).
- 7 Ver Ref. [3].
- 8 J.N. Murrell, S.F.A. Kettle and J.M. Tedder, Valence Theory (J.Wiley and Sons, London 1965).
- 9 F.A. Cotton, Chemical Applications of Group Theory (Wiley-Interscience, New York, 1971).
- 10 J.H. Wilkinson, The Algebraic Eigenvalue Problem (Oxford University Press, New York, 1965).
- 11 8. Pullman e A. Pullman, Quantum Biochemistry (Wiley-Interscience, New York, 1963).
- 12 R.S. Mulliken, C.A. Rieke e W.G. Brown, J. Am. Chem. Soc., 63. 41 (1941).
- 13 A. Lofthus, J. Chem Soc. 79, 24 (1956).
- 14 K. Fukui, K. Morokuma e C. Nagata, Bull. Chem. Soc. Japan 33,1214 (1960).
- 15 Quantum Chemistry Program Exchange, QCPE, Indiana University, Blooming ton, Indiana, USA.
- 16 G.W. Wheland, Resonance in Organic Chemistry (J. Wiley and Sons, No. York, 1955).

17 - Ver Ref. [3], pag. 155.

18 - Ver Ref. [4], pag. 82.

19 - Ver Ref. [5], pag. 168.

20 - M.J.5. Dewar e H.N. Schmeising, Tetrahedron 11, 95 (1960).

21 - F. Fukui, T. Monezawa e C. Nagata, J. Chem. Phys. 27, 1247 (1957).

22 - G.W. Wheland, J. Am. Chem. Soc. 64, 900 (1942).

23 - M.J.S. Dewar, J. Am. Chem. Soc. 74, 3357 (1952).

24 - Para uma discussão detalhada ver Ref. [5].

25 - G.W. Wheland e D.E. Mann, J. Chem. Phys. 17, 264 (1949).

EXERCÍCIOS

- 1 Analise porque as integrais de Coulomb e de ressonancia são negativas.
- 2 Calcule as energias orbitais e os coeficientes dos orbitais moleculares para:
 - a) o radical alilo
 - b) o cation alilo
 - c) o anion alilo.
- 3 Continuando o exercício anterior, calcule a energia de deslocalização, as ordens de ligação e as cargas π nos três casos.
- 4 Calcule a energia de ressonância do butadieno pelo mêtodo dos calores de formação. Procure os dados necessários.
- 5 Verifique que o hidrocarboneto alternado ciclobutadieno possue as propriedades relacionadas na Sec. 5.
- 6 Aplique o método geométrico de Longuet-Higgins para determinar os auto valores e as autofunções do ânion C₅H₅°.
- 7 Monte o determinante secular para a molécula de cafeina:

e indíque a fórmula que lhe permitiria calcular a energia de deslocalização desta molécula. 8 - Repita os exercícios 2 e 3 para os seguintes hidrocarbonetos:



HC CH

radical ciclo-

propenilo.

radical trime biciclobutadies tilenometi7o

9 - Calcule o momento dipolar da molécula de piridina, dada a geometria e as cargas líquidas sobre os atomos [4]:

- 10- Considere o modēlo de Wheland para substituição de um hidrogênio da molêcula de benzeno por:
 - a) um grupamento nucleofílico
 - b) um radical

Calcule a energia de localização em cada caso.

- 11 Considere a molécula de butadieno. Ache as energias e os coeficientes dos orbitais moleculares considerando 5_{µv} = 0.25 para todos os carbonos vizinhos. Compare os resultados com os da Sec. 4.
- 12 Aplique (\tilde{a} mão) a técnica ω , com ω = 1,4 ao câtion alilo e determine as cargas π para cada iteração.

1 - MODELOS TECRICOS EM QUÍMICA: Ab-Initio versus Semi-Empiricos

O objetivo primordial da química é explicar a forma em que os atomos se combinam para formar moléculas, predizer as reações que podem ocorrer entre âtomos a moléculas, e as velocidades destas reações. Para atingí-fo utilizando a química quântica, deve-se, em primeiro jugar, estabelecer claramen te as especificações para um modelo teôrico químico [1].

Qualquer mêtodo bem definido de calcular uma função de onda eletrônica aproximada, dados somente o número de elétrons, as cargas nucleares e a geome tria do sistema, pode ser considerado como um modelo químico. Se o mêtodo é geral, aplicavel a qualquer sistema formado por elétrons e núcleos, o modeio é completo. A função de onda que se obtêm pode ser utilizada para caicular energias, superfícies de potencial e outras propriedades de interesse, de mo do que, do modelo, ê possível prever toda a química do sistema. Os resultados teóricos podem então ser comparados com os resultados experimentais, ava liando-se sua qualidade.

Para que um modelo mecânico-quântico possa ser ûtil em química ele deve reunir uma sêrie de condições, as mais importantes das quais são as seguintes:

- (i) O modelo deve ser suficientemente aumpées para ser aplicavel a uma grande variedade de sistemas moleculares.
- (ii) O modelo deve estar bem definido para evitar, ou pelo menos mini mizar a escolha subjetiva de parâmetros e aproximações.
- (iii) O modelo deve sar facilmente interpretavel em termos de propriedades físicas e químicas que possam ser determinadas experimentaimente.
- (iv) Pople [1] insiste ainda na condição, por ele chamada de considerência no Camanho, de que haja uma relação mais ou menos linear entre os êrros realizados devidos as aproximações do método e o tamanho do sistema: por exemplo, os êrros no câlculo da energia de um hidrocarboneto com oito atomos de carbono devem ser aproximadamente o dobro dos êrros no câlculo da energia de um hidrocarboneto com quatro atomos de carbono, para qua o modelo seja capaz de reproduzir as propriedades de aditividade que são carac terísticas dos sistemas quimicos.

Finalmente, duas condições de ordem prática [2]:

(v) Os resultados devem ser suficientemente precisos (precisão na

energia: 1 kcal/mol; no comprimento de ligação: 0,02 Å; nos ângulos: 2 graus).

(vi) Os cálculos não devem ser, em geral, rais caros que os experimentos para uma mesma precisão. O fator custo á muito importante porque o tempo de computador é escasso e caro, embora o problema tenda a melhorar cada vez mais com o aparecimento das novas gerações de computadores.

Duas tendências têm-se desenvolvido em química quântica: a tendência ab-initio, que procura ficar o mais perto possível da teoria exata fazendo apenas aproximações rigorosas nas equações da teoria, e a tendência aemi-cm-pinica, que deixa parcialmente de lado a teoria exata introduzindo parâmetros empíricos para qua os resultados estejam de acordo com os valores experimentais.

Como jã foi discutido no Cap. X, os êrros nos câlculos ab-initio para moléculas de tamanho moderado são ainda muito grandes em têrmos químicos. As justificativas porêm, para continuar nesta linha são multiplas, entre outras:

- (i) O sucesso obtido por métodos ab-initio para pequenos sistemas.
- (ii) O fato de que, como o que interessa em química são, principalmente, os vaíores *nelativos* das energías, muitos erros se canceíam e o resultado pode ser satisfatório.

Com relação a primeira, (i), é interessante notar os imensos progressos realizados na última década, os quais sugerem uma atitude otimista para o futuro dos cálculos ab-initio; além do incremento no tamanho dos sistemas que podem ser tratados, devido principalmente ao desenvolvimento extraordina rio dos computadores, vários probiemas que pareciam insolúveis, ou, pelo menos gigantescos, dez anos atras, são atualmente enfrentados satisfatoriamente. Assim, o problema das integrais de três e quatro centros tem sido eliminado; o da correlação eletrônica persiste mas sabe-se como tratá-lo (método de interação de configurações, diagramas de Kelly, etc...); os estados excitados e os sistemas instâveis, que são talvez os maís interessantes em química já são tratados para sistemas pequenos com grande precisão pelo mêtodo de interação de configurações: por exemplo, Schaefer [3] tem calculado a superfície de energia potenciai para a reação

$$H + F_2 + HF + F$$

obtendo a energia de ativação com precisão de 0,03 kcal/mol (ver secção 4 deste capítulo) a a geometria do complexo ativado com precisão de 0,005 %!

Com relação ã segunda justificativa, (ii), podemos citar três efaitos

que em geral são desprezados (ou aproximados) em cálculos moleculares, introduzindo êrros absolutos muito grandes: a correlação eletrônica, os efeitos relativistas e a "energia do ponto zero" no movimento vibracional nuclear. Porêm, ê provâvel que estes êrros sejam aproximadamente proporcionais ao número de partículas, de modo que eles não têm sêrias consequências em estudos ${\it Relativos}$ (reações químicas, forças intermoleculares, sêries de moléculas parecidas).

Um dos maiores sistemas tratados até agora por métodos ab-initio é o par de bases guanina-citosina (G-C) que desempenha papel fundamental no codigo genetico:

Três ligações hidrogênio conectam as duas bases, e pensa-se que o movimento dos tres atomos de hidrogenio H1. H2 e H3 tem uma importancia biológica fundamental, Clementi, Mehi e von Niessen tem efetuado calcuios SCF [4] sobre o par G-C para 27 geometrias diferentes, utilizando uma base de orbitais ato micos com 1s, 2s, 2p para C, 0 e N e is para H sendo que estes foram expandi dos em termos de funções gaussianas. O empreendimento gigantesco que consti tui o caículo de um sistema como o par G-C, com 136 eletrons, foi em parte factivel graças à certas vantagens do programa de Clementi, IBMOL (ver referencia [9], capítulo X), que aproveita muitas integrais de um calculo para o seguinte. A intenção de Clementi e colaboradores era obter a superfície de energia potencial para o movimento dos tres protons das figações hidrogênio: os resultados parciais mostraram que, para que os calculos sejam significati vos, devia-se considerar o movimento de todos os protons simoltaneamente (ou seja, variar muito mais a geometria), e ainda utilizar bases de funções gaus sianas bem maiores. Entretanto, são úteis os resultados obtidos para a geometria de equilibrio que vem fortalecer um ponto em que Clementi vem insistindo nos seus trabalhos, a saber, a grande mistura entre orbitais o e m (e a inaplicabilidade da separação σ-π).

Um dos mais ardorosos defensores dos metodos semi-empíricos e Dewar [2], autor de um destes métodos, MINDO, o qual fc¹ aplicado por ele e colaboradores a uma variedade enorme de problemas em química organica. A diferença fundamental entre o método de Dewar e o CNDO (descrito brevemente no

Cap. X), por exemplo, é que a parametrização das integrais é feita, não para reproduzir os resultados dos cálcuios ab-initio, mas sim para reproduzir diretamente certos dados experimentais. Com a última versão do seu método. o MINDO/3, Dewar ter obtido resultados excelentes: energias de ativação de rea ções unimoleculares com discrepâncias da ordem de 5 kcal/mol com os valores experimentais; momentos dipolares com érros de 0,5 debyes, etc.

Recentemente, Freed [5] tem analisado cuidadosamente o motivo do exito aparente dos modelos semi-empíricos utilizando somente argumentos ab-initio. Como ele diz muito acertadamente: "Todos os químicos teóricos sabem que as teorias semi-empíricas são um tecido de aproximações e artificios diversos. Parametros diferentes são utilizados para calcular propriedades diferentes e para tratar estados singietes e tripletes. As teorias funcionam bem para certas propriedades, se beo é verdade que ha nelas suficientes parametros pa ra adapta-las a qualquer coisa. O ponto importante porem e que essas teorias frequentemente dão resultados com precisão química para casos em que as teorias ab-initio (activeia fracassam... Não podemos desprezar as teorias semi-empiricas, as quars são em definitivo, um resumo sofisticado de intuicão química tradicional". Freed propõe que se tente achar "um metodo para a determinação ab-initío de todas as quantidades que entram nas teorias semiempíricas como parametros" de maneira a definir meihor o modelo e permitir a sistematização na sua aplicação. 'Segundo ele, deveriam se realizar calculos muito precisos apenas para algumas moieculas típicas, e depois considerar como varíam os parametros com o ambiente molecular: por exempio, como va riam as integrais de repuisão e de ressonância com a energia, comprimento de ligação, recobrimento, etc...

O ponto de vista de Freed e compartilhado por muitos químicos quantícos. A questão de se os parámetros das teorias semi-empíricas devem ser escolhidos para reproduzir os resultados dos experimentos (MINDO) ou os de uma teoria exata mais precisa (CNDO, INDO,...) e um dos temas mais controvertidos atualmente. Embora a primeira possibilidade de as vezes exceientes resultados práticos, a maioria dos químicos quânticos a receiam porque dessa maneira e absolutamente impossível avaliar os erros cometidos e, consequente mente, a veracidade das predições.

Finalmente, e bem sabido que certas propriedades podem ser calculadas satisfatoriamente por determinados métodos e que menhum dos métodos e satisfatório para todos os tipos de problemas. Várias comparações entre os resuitados de uma série de métodos têm sido realizadas. Em geral, em cada caso particular, e importante ponderar cuidadosamente qual o método mais conveniente.

2 - O METODO DE HUCKEL EXTENDIDO

O modelo teórico mais simples de todos e o de Hückel, que estudamos no Cap. XI e que se aplica apenas a sistemas com elétrons π.

O Mětodo de Hilckel Extendido (EHT) [6] desenvolvido por Hoffmann em 1963, ë simplesmente o mětodo de Hückel sem a aproximação do recobrimento $\underline{n}_{\rm u}$ lo $(S_{\rm p, u}=0)$ e com a consideração de todos os elětrons, o e π , da molēcula. O mětodo tēm sido aplicado com ëxito ao călculo de propriedades de compostos orgânicos tanto alifáticos como aroměticos, assim como também à molēculas inorgânicas. A grande novidade com relação ao método de Hückel simples é que o EHT permite a determinação de conformações moleculares, ou seja, de estruturas tridimensionais, embora estas sejam satisfatórias apenas para o estado fundamental. Os resultados dos cálculos de cargas eletrônicas e ordens de ligação são bons; entretanto o método EHT fracassa nos mesmos pontos que o de Hückel simples, em partícular em predições espectrais.

2.1 - Calculo das Integrais S_{uv}

No método EHT, os elementos da matriz de recobrimento S são calculados exatamente para uma determinada geometria molecular. As integrais

$$S_{\mu\nu} = \int \!\! \phi_\mu^*(1) \phi_\nu(1) d\tau_1$$

são obtidas em duas etapas. Primeiro se calculam as integrais s_{ab} entre to dos os orbitais atômicos ϕ_a no átomo A e ϕ_b no átomo B, em relação a um sistema de coordenadas local, no qual o eixo z é o eixo da ligação AB (Fig. 12.1). O cálculo destas integrais e análogo ao de moleculas diatômicas e o

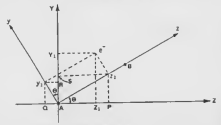


Fig. 12.1 - Sistemas de coordenadas molecular (XIZ) e local (XYX).

conjunto delas forma a matriz S. Para determinar a matriz S e preciso fazer rotações dos eixos locais de cada par de atomos A e B, para que eles venham coincidir com os eixos moleculares. A transformação T que relaciona os eixos (xyz) com os eixos (xYZ) pode ser conseguida facilmente analisando a Fig. 12.1: com efetto, vemos que

$$Z_1 = \overline{AP} - \overline{Z_1P} = \overline{AP} - \overline{AQ}$$

= $Z_1\cos\theta - y_1\sin\theta$

Y₁ = AS + SY₁ = AS + AR = z₁sen8 + y₁cos8

de modo que

$$\begin{bmatrix} x_1 \\ y_1 \\ z_1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & \cos \theta & -\sin \theta \\ 0 & \sin \theta & \cos \theta \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ y_1 \\ z_1 \end{bmatrix}$$

Os elementos da matriz de recobrimento S são então obtidos em termos do da matriz S através de uma transformação de similaridade envolvendo a triz T:

$$S_{\mu\nu} = \sum_{a,b} T_{\mu a} s_{ab} T_{b\nu}$$

Para molêculas mais complicadas a matriz T pode ser gerada pelo computador, utilizando-se algumas das sub-rotinas existentes [7].

E importante notar que a geometria da molécula é incorporada no mátodo EHT através do cálculo da matriz S: os elementos s_{ab} dependem das distáncias internucleares R_{AB} , e a matriz T depende dos ángulos que as distintas ligações formam com os eixos moleculares.

1.1 - Cálculo das Integrais h_{uv}

Os elementos da matriz h não são calculados exatamente; eles são para metrizados de uma maneira definida.

No metodo original de Hoffman os elementos diagonais $h_{\mu\nu}$ são igualados aos potenciais de ionização dos elétrons de valência. Para o carbono e o hi

drogênio os valores recomendados por Hoffmann são os de Skinner $\,$ e Pritchard [8]:

$$h_{UU}(C2p) = -11,4 \text{ eV}$$

$$h_{UU}(C2s) = -21.4 \text{ eV}$$

$$h_{\mu\mu}(H1s) = -13,6 \text{ eV}$$

Para os elementos não diagonais utiliza-se a aproximação de Mulliken:

$$h_{\mu\nu} = 0.5K (h_{\mu\mu} + h_{\nu\nu})S_{\mu\nu}$$

sendo que o valor de K comumente utilizado é

$$K = 1.75$$

(Para uma discussão de como foi escolhido este valor, ver [6]).

Em modificações do EHT original, têm-se utilizado outras fôrmulas para determinar os elementos $h_{\rm ini}$. Uma delas $\tilde{\rm e}$ a de Ballhausen-Gray:

$$h_{\mu\nu} = K (h_{\mu\mu}h_{\nu\nu})^{1/2} S_{\mu\nu}$$

COM

$$K = -1.5$$

2.3 - Determinação de Geometria pelo Método EHT

Para determinar a geometria de uma molécula calculamos a energia total eletrônica para uma variedade de conformações e escolhemos aquela para a qual a energia é mínima, ou seja, a mais estável. Na Fig. 12.2 estão representados os resultados de Hoffmann [6] para a energia E total da molécula de metano

$$\varepsilon = \frac{\text{ocup}}{\sum_{i}^{n} n_{i} \varepsilon_{i}}$$

(calculada como soma das energias orbitais dos elétrons) em função da distâm cia C-H, preservando a simetria tetraédrica. A curva de energia potencial mostra claramente um mínimo por volta de $R_{\rm C-H}=1$ % de acordo com os resulta

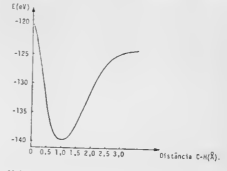


Fig. 12.2 - Emergia e est do metano em função da distância C-H.

dos experimentais; a forma da curva perto do mínimo é também bastante correta, como indicam cálculos de constantes de força de estiramento para as liga ções C-H.

Em geral, o método EHT prediz bem as geometrias moleculares e é particularmente útil para uma análise conformacional aproxinada: Allen e Russell [9] têm comparado predições feitas pelo EHT e por métodos ab-initio, mostran do que as primeiras são excelentes,

3 - BIOQUÍMICA QUÂNTICA

A estrutura eletrônica de un composto químico determina não apenas as suas propriedades físico-químicas, mas também a atividade biológica do composto sobre os seres vivos. Consequentemente, existem relações entre îndices mecânico-quánticos e atividade biológica, e elas têm grande importância para o desenvolvimento de novos fármacos, para estudos sobre possíveis mecanismos de ação de drogas, determinações de receptores enzimáticos, etc...
[10,11]. A procura de relações estrutura-atividade é um dos temas de maior atualidade em pesquisa farmacológica. O professor A. Korolkovas, do Departa mento de Farmacia, Faculdade oe Ciências farmaceuticas, USP resume a situação atual da seguinte maneira [12]: "O grande sonho dos químicos farmaceuticos e dos farmacólogos têm sido obter racionalmente medicamentos sob medida, isto ê, medicamentos que tenham ação farmacológica específica. Vão

rios meios têm sido usados para lograr este desiderato, mas as probabilidades de êxito continuam muito remotas: não raro é preciso sintetizar e depois ensaiar machanea de novos compostos químicos antesque um chegue a ser introduzido na clínica e terapêutica como medicamento. A melhor probabilidade que se consegue por este método é 3000 para 1.

O planejamento racional de novos medicamentos estã, portanto, na infancia. Contudo, as perspectivas atuais são muito mais brilhantes que hã algumas decadas. Tornaramese maiores depois que os pesquisadores de novos medicamentos passaram a recorrer aos conhecimentos modernos de química, bioquímica e ciências afíns, tais como: (a) mecanismos de reações orgânicas e bio-orgânicas; (b) mecanismo de ação de medicamentos aos níveis molecular e submolecular; e (c) parâmetros físico-químicos relacionados com a atividade dos medicamentos. Em consequência do emprego deste mêtodo verdadeiramente radical e científico em desenvolver medicamentos, nos últimos anos o arsenal terapêutico foi enriquecido com diversos medicamentos novos".

O valor da teoria de orbitais moleculares (nas formulações semi-empiricas), aplicada a problemas químicos e biológicos reside fundamentalmente na possibilidade dela fornecer informação nápsida e bazata sobre um número grande de moléculas de interesse. Não é sem motivos que todas as grandes companhias farmacêuticas, americanas e europêias, empregam químicos quânticos pare o planejamento da pesquisa experimental:

Qualquer îndice de atividade biológica (¿n vivo) ê certamente a resultante de um grande número de fatores específicos, e nem todos podem ser relacionados com a estrutura eletrônica. Porém, têm sido bem provado que a atividade de drogas ê muito dependente de variações estruturais; daí a importân cia de se determinar a conformação e a distribuição dos elêtrons nas drogas reconhecidamente ativas, para pesquisar novas drogas que possam ter a mesma atividade, com menor toxidade, maior seletividade, etc.

Muitas moléculas ativas exibem estereoseletividade (isto é, so um dos estereoisômeros é ativo), o que sugere que a molécula deve ter um receptor biológico ao qual se liga em pelo menos três pontos. Um trabalho particular mente bonito foi realizado por Kier [13] utilizando o método EHT. Kier estu dou a conformação preferencial da molécula de acetilcolina.

que têm reconhecidamente dois tipos de ação biológica bem diferentes: ação

muscarinica e ação nicotínica. Na primeira, o efeito da acetilcolina é analogo ao da muscarina: atua sobre os gânglios do sistema nervoso autônomo e a placa motora terminal, estimulando os músculos esqueléticos; na segunda, é anãlogo ao da nicotina: atua sobre os receptores parassimpáticos pós-ganglio nares, provocando inibição cardíaca, vasodilatação periférica, secreção glan dular e contração dos tratos gastrintestinal e urinário. Kier encontrou duas conformações preferenciais da acetilcolina: numa delas (Fig. 12.3(a)) a con-



Fig. 12.3 - Conformações preferenciais calculadas da asetiloolina. formação é semelhante à da muscarina (Fig. 12.4(a); na outra (Fig. 12.3(b) a conformação é semelhante às da nicotina (Fig. 12.4(b)).

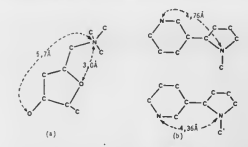


Fig. 12.4 - Conformações preferenciate calculadas das moléculas de muscarina e nicotina.

Uma grande variedade de exemplos deste tipo de relações têm sido encon

trados e alguns deles acham-se descritos nas Refs. [10] e [13].

4 - CALCULOS AS-INITIO DE SUPERFÍCIES DE ENERGIA POTENCIAL

Se representamos a energia eletrônica de um sistema de três âtomos colineares A,B,C em função das distâncias interatômicas R_{AB} e R_{BC} , obtemos uma figura em três dimensões que é a superfície de energia potencial para o movimento colinear dos núcleos:

Para sistemas com maior número de átomos é evidentemente necessário representar muitas superfícies de duas variáveis por vez, deixando as outras constantes.

A detérminação das superfícies de energia potencial ê a primeira etapa no estudo ¿¿¿¿¿¿¿¿ das reações químicas; presumívelmente, as reações ocorrem como uma sucessão de estados de energias os mais baixos possíveis, ou seja, seguindo os valea na superfície de energia potencial. Até 1972 sō tinha sido estudada, por métodos ab-initio, a superfície para a reação

Ultimamente, Schaefer e colaboradores [3] têm estudado várias reações — simples

$$F + H_2 \rightarrow FH \rightarrow H$$

 $F + Li_2 \rightarrow LiF + Li$
 $CH_3NC \rightarrow CH_3CN$
 $Ca + F_2 \rightarrow CaF_2^* + CaF_2$

(o asterisco indica um estado excitado), e uma série de reações com o radical CH₂, utilizando os métodos mais sofisticados existentes (SCF com interação de configurações). A superfície para a primeira desta reações [i4] — a uma superfície aepulaiva, pois têm uma pequena, mas bem definida, barreira de potencial, e não se observa mínimo correspondente ao estado de transição FH₂. A barreira calculada por Bender e colaboradores corresponde à geometria indicada na Fig. 12.5 e tem uma altura de 1,67 kcal/mol, enquanto que p valor experimental é de 1,71 kcal/mol.



Fig. 12.5 - Geometria correspondente ao sistema $F+H_2$ na conformação de mâzima repulsão. As distâncias estão dadas en R.

5 - ORBITAIS MOLECULARES EM CINÉTICA: A Teoria dos Orbitais Moleculares de Fronteira (FMOT) [15]

A teoría dos orbitais moleculares de fronteira (FMDT) introduzida por Fukuí e colaboradores [16] ten sido amplamente aplicada para explicar qualitativamente a cinética de reações. Chamam-se urbitais de fronteira (DF) os orbitais moleculares HOMO e LEMO dos sistemas considerados. A FMDT baseiase na premissa de que os OF são os que mais interagem quando dois reagentes se aproximam, e que as interações entre os outros orbitais moieculares não modificam a direção do efeito dos OF. Consequentemente, a cinética das reações pode ser interpretada exclusivamente em têrmos das interações entre eles.

A interação entre dois reagentes se produz pelo recobrimento de seus orbitais moleculares de fronteira e depende então das suas energias relativas e das suas simetrias com relação a algum elemento de simetria que se con serve durante a reação. Consideremos a reação de dois sistemas tais que seus HOMO e LEMO são os representados na Fig. 12.6a. Os símbolos Γ_1 e Γ_2 indicam

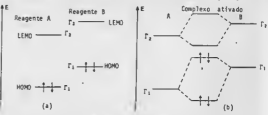


Fig. 12.6 - Interação repulsiva entre OF's.

as simetrias dos orbitais. Neste caso os dois HOMO's possuem a mesma — simetria, enquanto que os dois LEMO's tem simetria Γ_2 . Os orbitais moieculares de fronteira do complexo ativado deverão provir de combinações entre — orbitais de tipo Γ_1 e de tipo Γ_2 separadamente, e o resultado terã, por exemplo, a forma indicada na Fig. 12.6b. As interações de tipo HOMO-MOMO como estas, são necessariamente **repulativas jã que os dois níveis do estado de transição são, um mais estêvel, e outro menos, sendo que a desestabilização è sempre maior que a estabilização e que ambos orbitais estão ocupados.

Entretanto, se o HOMO de um reagente tem a mesma simetría que o LEMO do outro reagente (Fig. 12.7a), o resultado é uma estabilização que é major

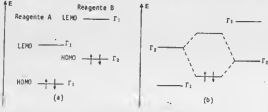


Fig. 12.7 - Interações atrativas entre OF's.

quanto mais pr \tilde{o} ximas as energies dos orbitais que se combinam. Este tipo de interação \tilde{e} atrativa.

Na teoria FMOT considera-se que o mecanismo e a estereoquímica das rea ções são tais que maximizam as interações atrativas e minimizam as interações atrativas e minimizam as interações atrativas e repulsivas dã uma medida qua litativa da energía de etivação de uma reação.

Consideremos, por exemplo, a reação entre etileno e hidrogênio, que ocorre somente na presença de catalizadores. Mesmo sem se ter ideie do valor
das energias dos orbitais de fronteira é possível predizer que essa reação,
embora permitida termodinâmicamente, deve ter uma energie de ativação muito
grande. As formas dos OF's e todas as possíveis combinações entre eles se
encontram representadas na Fig. 12.8. Observa-se que e interação HOMO-HOMO
(repulsiva) é favorecida (recobrimento positivo), enquanto que as interações
HOMO-LEMO (atrativas) são nulas em embos os cesos (b e c).

Para comparar, consideremos a reação entre o butedieno e o etileno, $fo\underline{r}$ mando ciclohexeno,



Esta é a reação de Diels e Alder; em geral, as reações de cicloadição são

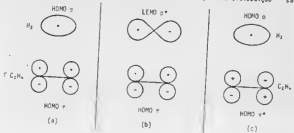


Fig. 12.B - Interação entre CF'e para a recção entre etileno e hidrogênio chamadas de reações pericíclicas. Os orbitais de fronteira estão represente dos na Fig. 12.9: observa-se que as interações repulsivas HOMO-HOMO são nu-las enquanto que as atrativas são positivas em ambos os casos. A reação de

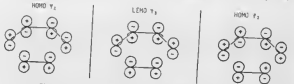


Fig. 12.9 · Interações entre OF's na reação de Diele e Alder.

formação do ciclohexeno ocorre lentamente mas sem necessidade de catalizador. Um outro tipo de reação pericíclica corresponde \tilde{a} ciclização intramole cular das poliolefinas; por exemplo, a transformação do butadiemo em ciclob<u>u</u> teno e vice-versa:



Quando um ciclobuteno substituido sofre uma reação de abertura do cicio por um processo têrmico, os produtos da reação são muito específicos obtendo-se apenas os butadienos cis e trans I e II

e nunca, os III, IV, V, VI:

$$\bigvee_{X}^{X} \stackrel{\text{III}}{\longleftrightarrow} X \stackrel{\text{IA}}{\longleftrightarrow} X \stackrel{\text{IA}}{\longleftrightarrow} X \stackrel{\text{A}}{\longleftrightarrow} X \stackrel{$$

Este fenomeno não pode ser explicado por estereoquímica, desde que, no caso do cis-butadieno e evidente que a forma III deveria ter menos impedimento estérico; também não pode-se considerar efeitos de atração coulombicas, pois X pode ser qualquer grupo {-CH₃, -COOH, etc}. A explicação deve ser achada na simetria e pode ser facilmente deduzida de uma análise dos OF's dos dois sistemas.

Este caso e um pouco diferente dos anteriores pois envolve apenas a transformação do MOMO do butadieno num orbital o que ligue os dois carbonos terminais. A forma do HOMO do butadieno jã foi obtida no Cap. XI. A ciclização (recobrimento positivo na região entre os carbonos terminais) pode ser conseguida girando os orbitais atômicos dos carbonos terminais ambos na mesma direção:

Esta \tilde{e} uma ciclização connotatônia. Entretanto, se a ciclização \tilde{e} efetuada num processo fotoquímico, pode-se supor que um dos elétrons do butadieno se encontra no primeiro nível excitado, de modo que o HOMO, neste caso, \tilde{e} o orbital ψ_1 do butadieno:

e a ciclização e destocatórea. Una consequência importante destes dois modos de ciclização e que os produtos que podem ser obtidos para butadieno substituido são diferentes segundo que a reação seja feita termicamente ou fotoquímicamente:

como se observa experimentalmente.

6 - A CONSERVAÇÃO DA SIMETRIA CRESITAL: Regras de Woodward-Hoffmann

A teoria dos orbitais de fronteira pode ser considerada como uma simplificação de uma teoria mais geral, na qual se consideram não apenas os orbitais de fronteira, mas também todos os outros orbitais moleculares, jã que mormal esperar que haja mudanças nestes durante as reações químicas. A teoria geral baseia-se no princípio de que as reações ocorrem rapidamente quando existe congruência entre as características de simetria dos orbitais moleculares de reagentes e produtos: caso contrário, elas não ocorrem ou o fazem com dificuldade. Este princípio, devido a R.B. Moodward e R. Hoffman [17] pode ser enunciado como: em tenções unquestradas a aunetria croctal ae conseiva. O exito obtido por esta simples regra na predição e explicação de reações químicas é impressionante; a sua aplicação requer a determinação dos orbitais moleculares, mas frequentemente é necessário apenas fazer um estudo qualitativo das suas formas e sinetrias. Parece não haver exceções à regra, quando ablicada corretamente:

- A reação deve ter uma etapa determinante da velocidade que seja um processo orquestrado: este é um processo pelo qual os reagentes se ligam e se transforman nos produtos num ao encontro progressivo, sem intermediários.
- ii) Durante todo o processo, um ou mais elementos de simetria do siste

ma total devem sa conservar.

Na prática, a segunda regra não precisa ser rigorosamente obedecida. Pequenas variações devidas à mudança nalgum substituinte, por exemplo, não afetam muito a validade das regras de seleção.

As reações pericíclicas constituem os exemplos clássicos de aplicação das regras de Woodward-Hoffmann. Consideremos a mais simples de todas, que e a dimerização do etileno:

e imaginemos que as duas moléculas se aproximam uma da outra em planos paralelos (Fig. 12.10). Nesta reação os quatro orbitais p_z dos carbonos se

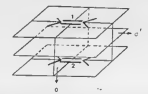


Fig. 12.10 - Aproximação paralela de duas moléculas de etileno.

transformam em quatros orbitais o para formar o ciclobutano. Quanto as ligações C-H e as ligações C-C dos dgis etilenos, não precisam ser consideradas porque suas simetrias em relação ao sistema total permanecem inalteradas durante a reação.

Representemos agora, num mesmo diagrama (Fig. 12.14), as energias orbitais π do etileno, \tilde{a} esquerda, e as energias o formadas pelos mesmos orbitais atômicos no ciclobutano, \tilde{a} direita. Escolhida uma determinada geometria de aproximação (neste caso, a da Fig. 12.10), conectam-se os níveis da esquerda com os da direite de igual simetria em $\pi e Lação$ ao aistema total. A figura obtida crama-se diagnama de conselação moleculax, e fornece informação valiosa \tilde{a} respeito da região do estado de transição da reação.

O sistema têm dois planos de simetria bem evidentes: o e o' (Fig. 12.10). Para que os orbitais moleculares das moléculas separadas sejam simétricos (δ) ou antisimétricos (δ) em relação ao plano σ è necessário combiná-los para formar orbitais de grupo: com efeito, os orbitais π_1 e π_2 , por exemplo, das moléculas δ e 2 não têm simetria em relação ao plano o' (Fig. 12.11); as combinações $\pi_1 + \pi_2$ e $\pi_2 + \pi_2$ são respectivamente, simétrica e

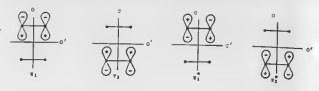


Fig. 12.11 - Orbitais I due dues molécules de etileno, representados no plano dos quatro carbonos.

antislmetrica em relação a o' (Fig. 12.12). Analogamente, π_1^{\bullet} e π_2^{\bullet} devem sar combinados em $\pi_1^{\bullet} \circ \pi_2^{\bullet}$ e $\pi_1^{\bullet} - \pi_2^{\bullet}$.

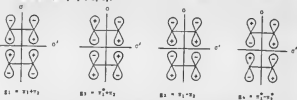


Fig. 12.12 - Orbitais de grupo para o eletema de duas moléculas de etileno Os quatros orbitais de grupo obtidos podem alnda ser classificados pelas suas simetrías em ralação ao plano o. Assim:

	0	0'	
g ı	S	S	
93	A	S	
g ₂	\$	A	
g.	A	A	

A seguir, o mesmo deve ser feito para o ciclobutano. Novamente, devem se combinar os orbitais σ_1 e σ_2 -correspondentes à cada ligação para formar orbitais de grupo g_1, g_4, g_7 e g_8 (Fig. 12.13).

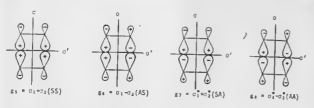


Fig. 12.13 - Orbitata de grupo para o cialobutano. As sinetrias estão i<u>n</u> dicadas na figura.

Finalmente, os orbitais são arrumados por ordem de energia crescente e traça-se o diagrama da correlação (Fig. 12.14). O interessante e a interpretação muito simples deste diagrama. Duas moléculas de etileno nos seus

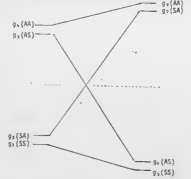


Fig. 12.14 - Diagrama de correlação molecular para a reação de dimerização do etileno.

dos fundamentais não podem se combinar numa reação orquestrada para dar ciclobutano no seu estado fundamental, se a geometria \tilde{e} a da Fig. 12.10. Observa-se que a energia de ativação \tilde{e} muito grande para a reação térmica: se bem o orbital g_3 est \tilde{a} um pouco mais baixo que o g_1 , o orbital g_7 est \tilde{a} muito mais alto que o g_2 . Entretanto, se um dos elétrons de uma das moléculas de

etileno estã no orbital molecular excitado g, (este elětron pode ser promovi do, por exemplo, fotoquímicamente), verifica-se, do diagrama, que não há ba<u>r</u> reira de ativação imposta pela simetria.

Muita informação adicional pode ainda ser obtida facilmente, traçandose o diagrama de correlação de estados eletrônicos. Para isso, porem, e necessário ter-se maiores conhecimentos de teoria de grupos; referimo-nos aos excelentes textos especializados [17].

REFERENCIAS

- J.A. Pople, "Theoretical Models for Chemistry" em Energy, Structure and Reactivity, editado por D.W. Smith e W.B. McRae (John Wiley and Sons, New York, 1973).
- 2 M.J.S. Dewar. Science 187, 1037 (1975).
- 3 H.F. Schaefer III, The Electronic Structure of Atoms and Molecules: A Survey of Rigorous Quantum Mechanical Results (Addison-Wesley Publis hing Company, Inc. 1972), H.F. Schaefer III, Chem. in Britain, 227 (1975)
- 4 E. Clementi, J. Hehl e W. von Niessen, J. Chem. Phys., 54, 508 (1971).
- 5 K.F. Freed, "Completely Ab-Initio Justification of Purely Semi-Empirical Theories" em Energy, Structure and Reactivity, editado por 3.4. Smith e W.B. McRae (John Wiley and Sons, New York, 1973).
- 6 R. Hoffmann, J Chem. Phys. 39, 1397 (1963).
- 7 Yer. por exemplo, a sub-rotina HARMIR do mētodo CNDO no livro de J.A.

 Pople e O.L. Beveridge, Approximate Molecular Orbital Theory

 Graw-Hill, New York, 1970).

 (Mc
- 8 H.A. Skinner e H.O. Pritchard, Trans. Faraday Soc. 49, 1254 (1953);Chem. Rev. 55, 745 (1955).
- 9 L.C.Allen e J.D. Russell, J. Chem. Phys. 46. 1029 (1967).
- 10 L.B. Kier, Molecular Orbital Theory in Drug Research (Academic Press, New York, 1971).
- 11 F. Peradejordi, em Aspects de La Chimie Quantique Contemporaine, ed. R. Daudel e A. Pullmann (Editions du CNRS, Paris, 1971).
- 12 A. Korolkovas, Rev. Paul. Med. 81, 105 (1973).
- 13 A. Korolkovas, Fundamentos de Farmacología Molecular (EDART USP, São Paulo, 1970).

- 14 C.F. Bender, S.V. O'Neil, P.K. Pearson e H.F. Schaefer, Science 176, 1412 (1972).
- 15 Para uma introdução mais detalhada e referências, ver por exemplo, J.O. Bradley e G. C. Gerrens, J. Chem. Ed. <u>50</u>, 463 (1973).
- 16 K. Fukui, T. Yonezawa, H. Shingu, J. Chem. Phys. <u>20</u>, 722 (1952). Para maiores detalhes ver por exemplo, T.L. Gilchriste e R.C. Storr, Oxganic reactions and orbital armmetry (Cambridge Univer. Press, Cambridge, 1972).
- 17 F.A. Cotton, Chemical Applications of Group Theory (Wiley-Interscience, New York, 1971).

APENDICE 1 - CONSTANTES FÍSICAS E FATORES DE CONVERSÃO

Na Tabela Al.1 damos os valores de algumas constantes físicas, segundo as recomendações de 8.N. Taylor, W.H. Parker e O.K. Langenberg, Rev. Mod. Phys. <u>41</u>, 375 (1969).

TABELA Al.]

Velores recomendedos pere algumas constantes físicas. (Os números

Velores recomendedos pere algumas constantes físicas. (Os números entre perenteses seo incertezas nos últimos elgarismos do velor reportado.)

Constente	5imbolo	Velor	Unidades
Velocidade da luz	С	2,9979250(10)	10 ¹⁰ cm seg ⁻¹
Constante estrutura hiperfine	a	7,297351(11) X10 ⁻³	
	a-1	137,03602(21)	
Carge do elétron	e	4,803250(21)	10 ⁻¹⁵ ues
		1,6021917(70)	10-20coul
Constante de Planck	h	6,626196(50)	10 ⁻²⁷ erg seg
	$h = h/2\pi$	1,0545919(80)	10-27erg seg
Número de Avagedro	N	6,022169(40)	1023mo1-1
Unidade atômica de messe	uam	1,660531	10 ⁻² °g .
Massa do elétron	m,	5,485930(34)	10" uam
Massa do proton		1,00727661(8)	uam
Massa do neutron	M _p M _n	1,00866520(10)	vam
Constante de Feraday	F"	9,648670(54)	10 ³ uem mo1-1
Constente de Rydberg	R_	1,09737312(11)	10° cm-1
Raio de Sohr	à _a	5.2917715(81)	10 ⁻⁵ cm
Magneton de Sohr	u _R	9,274096(65)	10-21erg G-1
Constante de Soltzmann	k	1,380622	10"15 erg K"1

Os fatores de conversão para a energia de hartrees a outras unidedes são:

1 hartree = 27,211652(90) eV

- = 4,359828(34) X 10⁻¹¹erg
- = 6,27560(3) X 102 kcal mol-1
- = 6,5796846(221 X 1015 H,
- = 2,19474624(22) X 10⁵ cm⁻¹
- = 3,15787(14) x 10*3 K

1 - ALGUMAS FORMULAS LITEIS

$$e^{ix} = \cos x + i \operatorname{senx}$$

$$sen^2x - sen^2y = sen(x+y)$$
 . $sen(x-y)$

$$\cos^2 x - \cos^2 y = -\sin(x+y)$$
 , $\sin(x+y)$

$$\cos^2 x - \sin^2 y = \cos(x+y) \cdot \cos(x+y)$$

2 - SERIES

Serie do binomio:

$$(x+y)^n = x^n + nx^{n-1}y + \frac{n(n-1)}{2} x^{n-2}y^2 + \frac{n(n-1)(n-2)}{3} x^{n-3}y^3 + \dots$$
 $(y^2 < x^2)$

Serie de Taylor:

$$f(x+a) = f(a) + xf^*(a) + \frac{x^2}{2!}f^*(a) + ...$$

Série de MacLaurin:

$$f(x) = f(0) + xf^{*}(0) + \frac{x^{2}}{2!}f^{*}(0) + \dots$$

Exponencials

$$e^{X} = 1 + x + \frac{x^{2}}{2!} + \frac{x^{3}}{3!} + \dots$$

Serie Logaritmica:

$$\ln x = \frac{x-1}{x} + \frac{1}{2} (\frac{x-1}{x})^2 + \frac{1}{3} (\frac{x-1}{x})^3 + \dots (x > \frac{1}{2})$$

$$\ln x = (x-1) - \frac{1}{2}(x-1)^2 + \frac{1}{3}(x-1)^3 \dots (0 < x < 2)$$

$$\ell n \times = 2 \left[\frac{x-1}{x+1} + \frac{1}{3} \left(\frac{x-1}{x+1} \right)^{5} + \frac{1}{5} \left(\frac{x-1}{x+1} \right)^{5} + \dots \right] \quad (x>0)$$

$$\ln (1+x) = x - \frac{1}{2}x^2 + \frac{1}{3}x^3 - \frac{1}{4}x^4 + \dots$$
 -1 < x < 1

Série Trigonometrica

$$sen_X = x - \frac{x^3}{3!} + \frac{x^5}{5!} - \frac{x^7}{7!} + \dots$$

$$\cos x = 1 - \frac{x^2}{2!} + \frac{x^4}{4!} - \frac{x^4}{6!} + \dots$$

3 - DIFERENCIAIS

$$q(\frac{\Lambda}{n}) = \frac{\Lambda_0}{\Lambda_0 - nq\Lambda}$$

$$d(\ell n u) = \frac{1}{u} du$$

$$d\left(\frac{1}{\text{senu}}\right) = \frac{1}{\sqrt{1-u^2}} du$$

4 - INTEGRAIS INDEFINIDAS

4.
$$\int sen^2x dx = -\frac{1}{2} cosxsenx + \frac{1}{2} x = \frac{1}{2} x - \frac{1}{4} sen 2x$$

75.
$$\int \sin^n x dx = -\frac{\sin^{n-1} x \cos x}{n} + \frac{n-1}{n} \int \sin^{n-2} x dx$$
 (n int. pos.)
6. $\int \cos^2 x dx = \frac{1}{2} \sin x \cos x + \frac{1}{2} x = \frac{1}{2} x + \frac{1}{4} \sin 2x$

47.
$$\int \cos^{n} x \, dx = \frac{1}{n} \cos^{-n-1} x \operatorname{sen} x + \frac{n-1}{n} \int \cos^{n-2} x \, dx$$

8.
$$\int \operatorname{senmx sennx dx} = \frac{\operatorname{sen}(m-n)x}{2(m-n)} - \frac{\operatorname{sen}(m+n)x}{2(m+n)}, \qquad \{m^2 \neq n^2\}$$

9.
$$\int x \sin^2 x dx = \frac{x^2}{4} - \frac{x \sin^2 x}{4} - \frac{\cos 2x}{8}$$

10.
$$\int \cos mx \cos nx dx = \frac{\sin (m-n)x}{2(m-n)} + \frac{\sin (m+n)x}{2(m+n)}, \qquad \{m^2 \neq n^2\}$$

12.
$$\int senxcosxdx = \frac{1}{2} sen^2x$$

11. $\int x \cos^2 x dx = \frac{x^2}{4} + \frac{x \sin 2x}{4} + \frac{\cos 2x}{4}$

13.
$$\int \text{sen mx cos } n_X \, dx = -\frac{\cos(m-n)x}{2(m-n)} - \frac{\cos(m+n)x}{2(m+n)}$$

14.
$$\int \cos^m x \sin^n x dx = \frac{\cos^{m-1} x \sin^{m+1} x}{m+n} + \frac{m-1}{m+n} \int \cos^{m-2} x \sin^n x dx$$

14.
$$\int \cos^m x \sin^n x dx = \frac{\cos^m x \sin^{n+1} x}{\sin^n x} + \frac{m-1}{m+n} \int \cos^{m-2} x \sin^n x dx$$

15.
$$\left\{x^{m} \operatorname{senx} dx = x^{m} \operatorname{cos}^{n} + m + n\right\} \operatorname{cos}^{m} \operatorname{cs}^{m} \operatorname{cs}^{m} dx$$

15.
$$\int x^m \operatorname{senx} dx = -x^m \operatorname{cos} x + n \int x^{m-1} \operatorname{cos} x dx$$

16.
$$\int x^m \cos x dx = x^m \sin x - \pi \int x^{m-1} \sin x dx$$
 (m positivo)

17.
$$\int \log_x dx = x \log_x - x$$
18.
$$\int e^{ax} dx = \frac{e^{ax}}{a}$$

19.
$$\int x e^{ax} dx = \frac{e^{ax}}{a^2} (ax-1)$$

20.
$$\int x^m e^{ax} dx = \frac{x^m e^{ax}}{a} - \frac{m}{a} \int x^{m-1} e^{ax} dx \qquad (m \text{ positive})$$

5 - INTEGRAIS DEFIVIDAS

4. $\int_{-\infty}^{\infty} \frac{\tan x \, dx}{x} = \frac{\pi}{2}$

1:
$$\int_{0}^{\pi/2} \sin^{n} x \, dx = \int_{0}^{\pi/2} \cos^{n} x \, dx$$

$$= \frac{1 \cdot 3 \cdot 5 \cdot \dots \cdot (n-1)}{2 \cdot 4 \cdot 6 \cdot \dots \cdot (n)} \cdot \binom{\pi}{2} \qquad (n \text{ par})$$

$$= \frac{2 \cdot 3 \cdot 4 \cdot \dots \cdot (n-1)}{1 \cdot 3 \cdot 5 \cdot 7 \cdot \dots \cdot (n-1)} \qquad (n \text{ 7mpar})$$

2.
$$\int_{0}^{\infty} \frac{\sin mx dx}{x} = \frac{\pi}{Z}$$
, se m > 0; 0, se m=0; $-\frac{\pi}{Z}$, se m < 0.

5.
$$\int_{0}^{\pi} \operatorname{sen} \pi x. \operatorname{sen} \operatorname{nxdx} = \int_{0}^{\pi} \cos \pi x. \cos \operatorname{nxdx} = 0 \qquad (m \neq n)$$

6.
$$\int_{0}^{\infty} \frac{\text{senxcos } mx \, dx}{x} = 0, \text{ se m < -1 ou m > 1}$$
$$= \frac{\pi}{4} \text{ se m = 21};$$

$$=\frac{\pi}{2}$$
 se -1 < m < 1

7.
$$\int_0^{\pi} \sin^2 mx dx = \int_0^{\pi} \cos^2 mx dx = \frac{\pi}{2}$$

8. $\int_{-\infty}^{\infty} \frac{\sin^2 x \, dx}{x^2} = \frac{\pi}{7}$

9.
$$\int_0^\infty e^{-aX} dx = \frac{1}{a}$$
 (a>0)

10.
$$\int_{0}^{\infty} x^{n} e^{-ax} dx = \frac{n!}{a^{n+1}}$$
 (a>0)

11.
$$\int_{0}^{\infty} e^{-a^{2}x^{2}} dx = \frac{1}{2a} \sqrt{\pi}$$
 (a>0)

12.
$$\int_{0}^{\infty} x^{2n} e^{-ax^{2}} dx = \frac{1 \cdot 3 \cdot 5 \cdot \cdots (2n-1)}{2^{n+1} \cdot n} \sqrt{\frac{\pi}{a}}$$

13.
$$\int_{0}^{\infty} x e^{-\chi^2} dx = \frac{1}{2}$$

14.
$$\int_0^{\infty} x^2 n_e^{-ax^2} dx = \frac{1 \cdot 3 \cdot 5 \cdot \dots \cdot (2n-1)}{2^{n+1} a^n} \sqrt{\frac{\pi}{a}}$$

15.
$$\int_{0}^{\infty} e^{+aX} \cos mx dx = \frac{a}{a^{2} + m^{2}},$$
 (a>0)

16.
$$\int_{0}^{\infty} e^{-ax} \operatorname{sen} \, mx dx = \frac{\pi}{a^2 + m^2},$$
 (a>0)

APENDICE 3: SISTEMAS DE COORDENADAS

1 - COORDENADAS CARTESIAVAS

Um ponto P(x,y,z) no espaço cartesiano \tilde{e} representado pelas distâncias \tilde{a} três eixos de coordenadas, x,y, e z, mútuamente perpendiculares (Fig.A3.1).

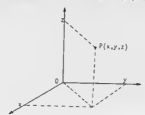


Fig. A3.1 - Sistema cartesiano de coordenados.

O elemento de volume é:

 $d\tau = dxdydz$

e os limites de integração que incluem todo o espaço são:

O operador de Laplace em coordenadas cartesianas é:

$$\nabla^2 = \overset{+}{\nabla}, \overset{-}{\nabla} = \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2}$$

Outros sistemas de coordenadas são definidos convenientemente em térmos das coordenadas cartesianas.

2 - COORDENADAS POLARES ESFERICAS

Um ponto P(r,0,4) \bar{e} representado por uma distância k e dois ângulos 0 e ϕ (Fig. A3.2). A coordenada k \bar{e} o comprimento do segmento \overline{OP} . O \bar{e} angulo

Fig. A3.2 - Sistema de coordenadas polares

0, ou ângulo polaz, e o ângulo entre o eixo z e \overline{OP} . O ângulo ϕ , ou ângulo azumulal, e o ângulo entre o eixo x e a projeção de \overline{OP} no plano xy. Da Fig. A3.2 deduzem-se as seguintes relações:

$$r = \sqrt{x^2 + y^2 + z^2}$$

$$\phi = \operatorname{arctg} \frac{y}{x}$$

$$\theta = \operatorname{arctg} \frac{\sqrt{x^2 + y^2}}{x}$$

$$d\tau = r^2 sen \theta d\tau d\theta de$$

Os limites de integração são:

O operador Laplace e (Apendice 5):

$$\nabla^2 = \frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} \left(r^2 \frac{\partial}{\partial r} \right) + \frac{1}{r^2 \operatorname{sen} \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \left(\operatorname{sen} \theta \frac{\partial}{\partial \theta} \right) + \frac{1}{r^2 \operatorname{sen}^2 \theta} \frac{\partial}{\partial \phi^2}$$

3 - CCORDENADAS POLARES CILTUDRICAS

Em coordenadas cilíndricas, a localização de um ponto $P(p,\phi,z)$ \bar{e} dada por duas distências e um ângulo (Fig. A3.3): a coordenada z, o comprimento p

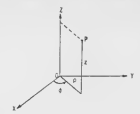


Fig. A3.3 - Coordenadas polares cilíndricas.

da projeção do segmento 🖓 no plano xy, e o ângulo c, o mesmo que em coorde-. nadas polares esféricas. As seguintes relações são obtidas:

$$z = z$$

$$0 = \sqrt{x^2 + y^2}$$

$$\phi = \operatorname{arctg} \frac{y}{x} = \operatorname{arc} \operatorname{sen} \frac{y}{x}$$

O elemento de volume é:

Os limites de integração são

O operador Laplace ë:

$$\nabla^2 = \frac{1}{\rho} \frac{\partial}{\partial \rho} \left(o \frac{\partial}{\partial \rho} \right) + \frac{1}{o^2} \frac{\partial^2}{\partial \phi^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^4}$$

4 - COORDENADAS ELIPTICAS

As coordenadas elípticas são usadas para problemas envolvendo dois centros, A e B, separados por uma distência fixa R (Fig. A3.4). Os segmentos \overline{AP} e \overline{BP} definem um plano, e o ângulo formado por este plano com o plano xy

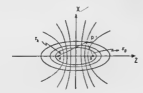


Fig. A3.4 - Coordenadas elípticas.

ẽ o ângulo φ. As coordenadas elípticas ξ e η são definidas como:

$$\xi = \frac{r_A + r_B}{R}$$

 ϕ = angulo entre o plano definido por r_A e r_B e o plano xz.

As superfícies de ξ constante definem elipsóides de revolução tendo como focos os pontos A e B. As superfícies de η constante definem parabolóides de revolução ao redor do eixo z.

As equações que expressam x,y e z en termos de ξ,η e φ são:

$$x = \frac{R}{\zeta} (\xi^2 - 1)^{1/2} (1 - \eta^2)^{1/2} \cos \varphi$$

$$y = \frac{R}{2} (\xi^2 - 1)^{1/2} (1 - \eta^2)^{1/2} sen\phi$$

$$z = \frac{R}{2} \xi \eta$$

O elemento de volume é:

$$d\tau = \frac{R^3}{8} (\xi^2 - \eta^2) d\xi d\eta d\phi$$

Os límites de integração das coordenadas elípticas, são:

O operador de Laplace é:

$$\nabla^2 = \frac{4}{\mathsf{R}^2 \left(\xi^2 - \eta^2 \right)} \left[\frac{\partial}{\partial \xi} \left\{ \left(\xi^2 - 1 \right) \frac{\partial}{\partial \eta} \right\} + \frac{\partial}{\partial \eta} \left\{ \left(1 - \eta^2 \right) \frac{\partial}{\partial \eta} \right\} + \frac{\xi^2 - \eta^2}{\left(\xi^2 - 1 \right) \left(1 - \eta^2 \right)} \frac{\partial^2}{\partial \phi^2} \right]$$

APENDICE 4 - A EQUAÇÃO DIFERENCIAL DE HERMITE

Após a separação da solução assintôtica, a equação diferencial para o oscilador harmônico se transforma em (Cap. IV):

$$f'' - 2\beta x f'' + (\alpha - \beta)f = 0$$
 (A4.1)

onde α e β são constantes. Para resolver esta equação é conveniente introduzir uma nova variável:

e substituir a função f(x) por

$$H(\xi) = f(x)$$

Assim, as derivadas com respeito a x são:

$$f' = \frac{df(x)}{dx} = \frac{df(x)}{d\xi} \frac{d\xi}{dx} = \sqrt{\beta} \cdot \frac{dH(\xi)}{d\xi} = \sqrt{\beta} \cdot H'(\xi)$$

$$f''(x) = \beta H''(\xi)$$

A eq. (A4.1) se transforma em:

$$H^{*}(\xi) = 2 \xi H^{*}(\xi) + (\frac{\alpha}{\beta} - 1)H(\xi) = 0$$
 (A4.2)

que e a conação de Hermite.

A função H(ξ) pode ser expandida em um polinômio em ξ:

$$H(\xi) \; = \; a_0 + a_1 \xi + a_2 \xi^2 + \ldots \; = \; \sum_{n=0}^{\infty} \; a_n \; \xi^n$$

cujas derivadas são:

$$H^*(\xi) = a_1 + 2a_2\xi + 3a_3\xi^3 + \dots = \sum_{n=1}^{\infty} na_n\xi^{n-1}$$

$$\Re^{n}(\xi) = 2a_{2}+6a_{3}\xi+\dots = \sum_{n=2}^{\infty} n(n-1)a_{n}\xi^{n-2}$$

e substituindo na eq. A4.2, temos:

$$\sum_{n=2}^{\infty} n(n-1) a_n \xi^{n-2} - 2\xi \sum_{n=1}^{\infty} n a_n \xi^{n-3} + (\frac{\alpha}{\beta} - 1) \sum_{n=0}^{\infty} a_n \xi^n = 0$$
 (A4.3)

Agrupemos os termos de igual potencia em E:

$$\left[2a_2+(\frac{\alpha}{\beta}-1)a_0\right]+\left[6a_3-2a_1+(\frac{\alpha}{\beta}-1)a_1\right]\xi+\left[12a_4-4a_2+(\frac{\alpha}{\beta}-1)a_2\right]\xi^2+\ldots=0$$

Para que esta equação seja verdadeira para todo vaior da variável ξ , o coeficiente de cada potência de ξ deve ser nulo. Assim:

$$2a_2 + (\frac{\alpha}{\beta} - 1)a_0 = 0$$

 $6a_1 + (\frac{\alpha}{\beta} - 3)a_1 = 0$ (A4.4)
 $12a_4 + (\frac{\alpha}{\beta} - 5)a_2 = 0$

Verifica-se facilmente que as relações A4.4 podem ser escritas na forma geral:

$$(n+2)(n+1)a_{n+2} + (\frac{\alpha}{\beta} - 2n-1)a_n = 0$$

ou ainda:

$$a_{n+2} = \frac{\frac{\alpha_{1}}{3} - 2n-1}{(n+1)(n+2)} a_{n}$$
 (A4.5)

Esta expressão é uma ¡Gomula de Accontência. Permite calcular sucessivamente os coeficientes a, a, a, a... em termo de a, e a, que são arbitrários. Se a, -0, a sêrie contêm somente potências împares de ¿; se, pelo contrário, a,=0, a sêrie contêm somente potências pares de ¿.

A função H(ξ) diverge para ξ... Entretanto, as autofunções procuradas do oscilador harmônico possuem um termo assintôtico que é uma exponencial decrescente:

$$\Psi(x) = e^{-\frac{\beta}{2k}} x^2 = e^{-\frac{\xi^2}{2}} H(\xi)$$
 (A4.6)

Esta função, porêm, continua divargindo pois o efeito da exponencial não $\ddot{\rm e}$ suficiente para contrapesar o das potências infinitas de ξ . Para que a fun-

ção A4.6 seja uma função de onda aceitâvel, então é necessário que a Série H(ξ) não seja inginita; ou seja, ễ necessârio truncar a sêrie a partir de um certo termo v, fazendo com que o coeficiente do termo seguinte a_{v+2} seja zero, de modo que todos os seguintes a v+4.ª v+6.... sejam zero também:

$$a_{v+2} = \frac{(\frac{\alpha}{\beta} - 2v-1)}{(v+1)(v+2)} a_v = 0$$

$$\frac{\alpha}{2} - 2v - 1 = 0$$

$$\alpha = (2y+1)\beta \tag{A4.7}$$

Se n ê par, a condição A4.7 trunca a sêrie de potências pares a partir da po tência v. Para eliminar também a série de potências impares, impõe-se aj=0. Analogamente, se escolhermos v impar, será necessário impor a.=0. Assim as funções de onda Y(x) são caracterizadas por um número v. e se v for par ou impar elas conterão apenas potências pares ou impares de ξ , respectivamente. Os polinêmios

$$H_{V}(\xi) = \sum_{n=0}^{V} a_{n} \xi^{n}$$

são os polinômios de Hermite. Utilizando a eq. A4.7 a equação diferencial de Hermite (eq. A4.2) pode finalmente ser escrita na forma:

$$\frac{d^{2}H_{V}(\xi)}{d\xi^{2}} - 2\xi \frac{dH_{V}(\xi)}{d\xi} + 2vH_{V}(\xi) = 0$$

Os polinômios de Hermite formam um conjunto completo de funções no intervalo ----(ξ<---, e podem ser definidos através da formula de recorrência dos coeficientes (eq. A4.5). Substituindo a pelo seu valor, esta é:

$$a_{n+2} = -\frac{2(v-n)}{(n+1)(n+2)} a_n$$

Os dois primeiros coeficientes, ao e az devem ser fixados arbitrariamente. Habitualmente estes são escolhidos da maneira seguinte:

$$a_0 = (-1)^{v/2} \frac{v!}{(\frac{v}{2})!}$$

$$a_1 = (-1)^{\frac{v-1}{2}} \frac{2v!}{(\frac{v-1}{2})!}$$

onde v \hat{e} a ordem do polinômio $H_{\nu}(\xi)$. Os primeiros polinômios de Hermite são:

$$H_0 = 1$$
 $H_3 = 8\xi^{-1}-12\xi$ $H_1 = 2\xi$ $H_4 = 16\xi^{-4}-48\xi^{-2}+12$ $H_3 = 4\xi^{-2}-160t^{-3}-120t$ $H_4 = 32\xi^{-3}-160t^{-3}-120t$

Alternativamente, os polinômios de Hermite podem ser definidos utilizando a formula de Rodriques:

$$H_{V}(\xi) = (-1)^{V} e^{\xi^{2}} \frac{d^{V}}{d\xi^{V}} (e^{-\xi^{2}})$$

ou ainda a partir da junção geradora

$$5(\xi,s) = e^{\xi^2 - (s-\xi)^2} = \sum_{V} \frac{H_V(\xi)}{V!} s^V$$

Outras relações úteis que podem ser deduzidas a partir da definição são:

(1) a relação de recorrência:

$$H_{v+1}(\xi) = 2 \xi H_v(\xi) + 2 H_{v-1}(\xi) + 0$$

(2) a relação diferencial

$$\frac{dH_{\mathbf{v}}(\xi)}{d\xi} - 2vH_{\mathbf{v}-1}(\xi) = 0$$

(3) a relação de ortonormalização

$$\int_{-\infty}^{+\infty} H_{\mathbf{V}}(\xi) H_{\mathbf{m}}(\xi) e^{-\xi^2} d\xi = \sqrt{\pi} 2^{\mathbf{V}} \mathbf{v}; \qquad \text{se } \mathbf{v} = \mathbf{n}$$

$$= 0 \qquad \qquad \text{se } \mathbf{v} \neq \mathbf{m}$$

Note-se que a ortonormalização é feita com respeito à uma função de peso. e- &2.

Em coordenadas cartesianas o Laplaciano e definido como:

$$\nabla^2 = \overset{+}{\nabla} \cdot \overset{+}{\nabla} = \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial x^2}$$

Para muitos problemas, é necessário expressar V² em função das coordenadas polares (r,0,0). A passagem das coordenadas cartesianas para as polares é feita através das seguintes relações:

x = r senecos
$$\phi$$

y = r senesen ϕ
z = r cos ϕ
r = $\sqrt{x^2+y^2+z^2}$
 ϕ = arc tg $\frac{y}{x^2+y^2}$
 θ = arc tg $\frac{x^2+y^2}{x^2+y^2}$

e utilizando a regra da cadeia para diferenciação:

$$\frac{\partial}{\partial x} = \frac{\partial r}{\partial x} \cdot \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\partial \theta}{\partial x} \cdot \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{\partial \phi}{\partial x} \cdot \frac{\partial}{\partial \theta} \cdot .$$

$$\frac{\partial}{\partial y} = \frac{\partial r}{\partial y} \cdot \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\partial \theta}{\partial y} \cdot \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{\partial \phi}{\partial y} \cdot \frac{\partial}{\partial \phi}$$

$$\frac{\partial}{\partial z} = \frac{\partial r}{\partial z} \cdot \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\partial \theta}{\partial z} \cdot \frac{\partial}{\partial z} + \frac{\partial \phi}{\partial z} \cdot \frac{\partial}{\partial z}$$

Assim temos:

$$\frac{\partial}{\partial z} = \frac{z}{(x^2 + y^2 + z^2)^{1/2}} \cdot \frac{\partial}{\partial r} + \frac{(x^2 + y^2)^{1/2} \left(-\frac{1}{z^2}\right)}{1 + \frac{x^2 + y^2}{z^2}} \cdot \frac{\partial}{\partial \theta}$$

01

$$\begin{split} \frac{\partial}{\partial z} &= \frac{r \cos \theta}{r} \frac{\partial}{\partial r} - \frac{(r^2 \sin^2 \theta \cos^2 \phi + r^2 \sin^2 \theta \sin^2 \phi)^{1/2}}{x^2 + y^2 + z^2} \frac{\partial}{\partial \theta} \\ \frac{\partial}{\partial z} &= \cos \theta \frac{\partial}{\partial r} - \frac{\sin \theta}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} \\ \frac{\partial}{\partial z} &= \frac{\partial}{\partial z} \left(\frac{\partial}{\partial z} \right) = \left(\cos \theta \frac{\partial}{\partial r} - \frac{\sin \theta}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} \right) \left(\cos \theta \frac{\partial}{\partial r} - \frac{\sin \theta}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} \right) \\ &= \cos^2 \theta \frac{\partial^2}{\partial z^2} - \cos \theta \sin \theta \left[-\frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{1}{r} \frac{\partial^2}{\partial r \partial \theta} \right] - \frac{\sin \theta}{r} - \sin \theta \frac{\partial}{\partial r} + \frac{1}{r} \frac{\partial^2}{\partial r \partial \theta} - \frac{\sin \theta}{r} - \sin \theta \frac{\partial}{\partial r} + \frac{1}{r} \frac{\partial^2}{\partial r \partial \theta} - \frac{\sin \theta}{r} - \frac{\partial^2}{\partial \theta} - \frac{\sin \theta}{r} - \frac{\partial^2}{\partial r} - \frac{\partial^2}{\partial r} - \frac{\sin \theta}{r} - \frac{\partial^2}{\partial r} - \frac$$

$$+ \cos^2\theta \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{\sin\theta}{\partial \theta^2} + \frac{\sin\theta}{r^2} \left[\cos\theta \frac{\partial}{\partial \theta} + \sin\theta \frac{\partial^2}{\partial \theta^2} \right]$$

$$= \cos^2\theta \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{\sin^2\theta}{r^2} \frac{\partial^2}{\partial \theta^2} + \frac{2\cos\theta \sin\theta}{r^2} \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{\sin^2\theta}{r} \frac{\partial}{\partial r} - \frac{2\cos\theta \sin\theta}{r} \frac{\partial^2}{\partial r \partial \theta}$$

Analogamente:

$$\frac{\partial}{\partial x} = sen\theta cos \varphi \frac{\partial}{\partial r} + \frac{cos\theta cos \varphi}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} - \frac{sen \varphi}{r sen \theta} \frac{\partial}{\partial \varphi}$$

$$\frac{\partial^{2}}{\partial x^{2}} = sen^{2}\theta cos^{2} \varphi \frac{\partial^{2}}{\partial r^{2}} + \frac{cos^{2}\theta cos^{2} \varphi}{r^{2}} \frac{\partial^{2}}{\partial \theta^{2}} + \frac{sen^{2} \varphi}{r^{2} sen^{2} \theta} \frac{\partial^{2}}{\partial \varphi^{2}} + \frac{1}{r^{2} sen^{2} \theta} \frac{\partial^{2$$

Juntando as expressões para as derivadas segundas e arrumando:

$$\frac{\partial^{2}}{\partial x^{2}} + \frac{\partial^{2}}{\partial y^{2}} + \frac{\partial^{2}}{\partial z^{2}} = \frac{\partial^{2}}{\partial z^{2}} + \frac{2}{\partial z^{2}} + \frac{2}{r^{2}} \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\cos\theta}{r^{2} \sin\theta} \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{1}{r^{2}} \frac{\partial^{2}}{\partial \theta^{2}} + \frac{1}{r^{2} \sin^{2}\theta} \frac{\partial^{2}}{\partial \theta^{2}}$$

+ $\frac{2\text{senecos@sen}^2\phi}{r}$ + $\frac{3^2}{3r\partial\theta}$ + $\frac{2\text{senecos}\phi}{r}$ + $\frac{3^2}{3r\partial\phi}$ + $\frac{2\text{cos@cos@sen}\phi}{r^2\text{cong}}$ = $\frac{3^2}{3\theta\partial\phi}$

que pode ser escrito como

$$\nabla^2 = \frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} \left(r^2 \frac{\partial}{\partial r} \right) + \frac{1}{r^2 \operatorname{sen} \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \left(\operatorname{sen} \theta \frac{\partial}{\partial \theta} \right) + \frac{1}{r^2 \operatorname{sen}^2 \theta} \frac{\partial^2}{\partial \phi^2}$$

Esta e a expressão geral para o Laplaciano em coordenadas polares.

tendo-se apenas os butadienos cis e trans I e II

e munca, os III, IV, V, VI:

Este fenômeno não pode ser explicado por estereoquímica, desde que, no caso do cis-butadieno é evidente que a forma III devería ter menos impedimento estêrico; também não pode-se considerar efeitos de atração coulombicas, pois X pode ser qualquer grupo (-CH₃, -COOH, etc). A explicação deve ser achada na simetría e pode ser facilmente deduzida de uma análise dos OF's dos dois sistemas.

Este caso é um pouco diferente dos anteriores pois envolve apenas a transformação do HOMO do butadieno num orbital o que lique os dois carbonos terminais. A forma do HOMO do butadieno já foi obtida no Cap. XI. A ciclização (recobrimento positivo na região entre os carbonos terminais) pode ser conseguida girando os orbitais atômicos dos carbonos terminais ambos na mesma direção:

$$\sqrt{2}$$

Esta é uma ciclização connotatónia. Entretanto, se a ciclização é efetuada num processo fotoquímico, pode-se supor que um dos elétrons do butadieno se encontra no primeiro nível excitado, de modo que o HOMO, neste caso, ê o orbital ú, do butadieno:



e a ciclização è destotaciótica. Una consequência importante destes dois modos de ciclização é que os produtos que podem ser obtidos para butadieno substituido são diferentes segundo que a reação seja feita termicamente ou fotoquímicamente:

como se observa experimentalmente.

6 - A CONSERVAÇÃO DA SIVETRIA CRBITAL: Regras de Woodward-Hoffmann

A teoria dos orbitais de fronteira pode ser considerada como uma simplificação de uma teoria mais geral, na qual se consideram não apenas os orbitais de fronteira, mas tambēm todos os outros orbitais moleculares, jã que è normal esperar que haja mudanças nestes durante as reações químicas. A teoria geral baseia-se no princípio de que as reações ocorrem rapidamente quando existe congruência entre as características de simetria dos orbitais moleculares de reagentes e produtos; caso contrário, elas não ocorrem ou o fazem com dificuldade. Este princípio, devido a R.B. Woodward e R. Hoffmann [17] pode ser enunciado como: em cações orquestradas a sumetra orbital a conscitua. O êxito obtido por esta simples regra na predição e explicação de reações químicas ê impressionante; a sua aplicação requer a determinação dos orbitais moleculares, mas frequentemente ê necessário apenas fazer um estudo qualitativo das suas formas e simetrias. Parece não havei ecceções à regra, quando aplicada corretamente:

- A reação deve ter uma etapa determinante da velocidade que seja um processo orquestrado: este é um processo pelo qual os reagentes se ligam e se transformam nos produtos num ao encontro progressivo, sem intermediários.
- ii) Durante £odo o processo, um ou mais elementos de simetria do siste

ma total devem se conservar.

Na prática, a segunda regra não precisa ser rigorosamente obedecida. Pequenas variações devidas á mudança nalgum substituinte, por exemplo, não afetam muito a validade das regras de seleção.

As reações pericíclicas constituem os exemplos clássicos de aplicação das regras de Woodward-Hoffmann. Consideremos a mais simples de todas, que e a dimerização do etileno:

$$\parallel \cdot \parallel \rightarrow \square$$

e imaginemos que as duas moléculas se aproximam uma da outra em planos paralelos (Fig. 12.10). Nesta reação os quatro orbitais p_e dos carbonos — se



Fig. 12.10 - Aproximação paralela de duas moléculas de etileno.

transformam em quatros orbitais o para formar o ciclobutano. Quanto as ligações C-H e as ligações C-C dos dois etilenos, não precisam ser consideradas porque suas simetrias em telação ao alistema total permanecem inalteradas durante a reação.

Representemos agora, num mesmo diagrama (Fig. 12.14), as energias orbitais π do etileno, \tilde{a} esquerda, e as energias σ formadas pelos mesmos orbitais atômicos no ciclobutano, \tilde{a} direita. Escolhida uma determinada geometria de aproximação (neste caso, a da Fig. 12.10), conectam-se os níveis da esquerda com os da direita de igual simetria on nelação ao sistema total. A figura obtida chama-se diagrama de connelação molecular, e fornece informação valiosa \tilde{a} respeito da região do estado de transição da reação.

O sistema têm dois planos de simetria bem evidentes: σ e σ' (Fig. 12.10). Para que os orbitais moleculares das moléculas separadas sejam simé tricos (S) ou antisimétricos (A) em relação ao plano o ē necessário combinã-los para formar orbitais de grupo: com efeito, os orbitais π_1 e π_2 , por exemplo, das moléculas l e 2 não têm simetria em relação ao plano o σ' (Fig. 12.11); as combinações $\pi_1 + \pi_2$ e $\pi_1 - \pi_2$ são respectivamente, simétrica e

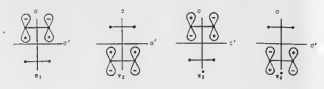


Fig. 12.11 - Orbitate a das duas moléculas de etileno, representados no plano dos quatro carbonos.

antisimetrica em relação a o' (Fig. 12.12). Analogamente, π_1^{π} e π_2^{π} devem ser combinados em $\pi_1^{\pi} \leftrightarrow \pi_2^{\pi}$ e $\pi_1^{\pi} \to \pi_2^{\pi}$.

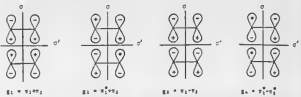


Fig. 12.12 - Orbitaie de grupo para o eletora de duas moléculas de etilono Os quatros orbitais de grupo obtidos podem ainda ser classificados pelas suas simetrias em relação ao plano o. Assim:

	0	0'
91	S	S
9,	A	s
gı	s	A
9.	A	A

A seguir, o mesmo deve ser feito para o ciclobutano. Novamente, deven se combinar os orbitais σ_1 e σ_2 -correspondentes à cada ligação para formar orbitais de grupo g_1 , g_2 , g_3 , g_4 , g_5 (Fig. 12.13).

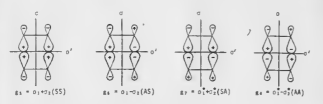


Fig. 12.13 - Orbitais de grupo para o ciolobutano. As simetrias estão in dioadas na figura.

Finalmente, os orbitais são arrumados por ordem de energia crescente e traça-se o diagrama da correlação (Fig. 12.14). O interessante é a interpretação muito simples deste diagrama. Duas moléculas de etileno nos seus esta-

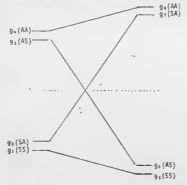


Fig. 12.14 - Diagrama de correlação molecular para a reação de dimerisação do etileno.

dos fundamenteis não podem se combinar numa reação orquestrada para dar ciclobutano no seu estado fundamentel, se a geometrie $\hat{\mathbf{e}}$ a da Fig. 12.10. Observa-se que e energia de ativação $\hat{\mathbf{e}}$ muito grande para a reação térmica: se bem o orbital $g_{\mathbf{e}}$ está um pouco mais beixo que o $g_{\mathbf{1}}$, o orbital $g_{\mathbf{e}}$ está muito meis alto que o $g_{\mathbf{2}}$. Entretanto, se um dos elétrons de uma das moléculas de

etileno está no orbital molecular excitado 9, (este elétron pode ser promovi do, por exemplo, fotoquímicamente), verifica-se, do diagrema, que não há bar reira de etivação imposta pela simetria.

Muita informação adicional pode einda ser obtida facilmente, traçandose o diagrama de correleção de estados eletrônicos. Pera isso, porêm, ê necessário ter-se maiores conhecimentos de teoria de grupos; referimo-nos aos exceientes textos especializados [17].

REFERÊNCIAS

- 1 J.A. Pople, "Theoreticel Models for Chemistry" on Energy, Structure and Reactivity, editado por O.W. Smith e W.B. McRae (John Wiley and Sons, New York, 1973).
- 2 M.J.S. Dewar, Science 187, 1037 (1975).
- 3 H.F. Schaefer III, The Electronic Structure of Atoms and Molecules: A Survey of Rigorous Quantum Mechanical Results (Addison-Wesley Publis hing Company, Inc. 1972), H.F. Schaefer III, Chem. in Britein, 227 (1975)
- 4 E. Clementi, J. Mehi e W. von Niessen, J. Chem. Phys, 54, 508 (1971).
- 5 K.F. Freed, "Completely Ab-Initio Justification of Purely Semi-Empirical Theories" em Energy, Situature and Reactivity, editado por D.N. Smith e W.B. McRae (John Wifey and Sons, New York, 1973).
- 6 R. Hoffmann, J Chem. Phys. 39. 1397 (1963).
- 7 Ver, por exemplo, e sub-rotina HARMTR do método CNDO no livro de J.A. Pople e O.L. Beveridge, Approximate Molecular Orbital Theory (McGraw-Hill, New York, 1970).
- 8 H.A. Skinner e H.O. Pritchard, Trans. Fareday Soc. 49, 1254 (1953); Chem. Rev. 55, 745 (1955).
- 9 L.C.Allen e J.O. Russell, J. Chem. Phys. 46. 1029 (1967).
- 10 L.B. Kier, Molecular Orbital Theory in Drug Research (Academic Press, New York, 1971).
- 11 F. Peradejordi, em Aspects de la Chimie Quantique Contemporaine, ed. R. Daudel e A. Pullmann (Editions du CMRS, Paris, 1971).
- 12 A. Korolkovas, Rev. Paul. Med. 81, 105 (1973).
- 13 A. Korolkovas, Fundamentoa de Farmacologia Molecular (EDART USP, São Paulo, 1970).

- 14 C.F. Bender, 5.Y. O'Neil, P.K. Pearson e H.F. Schaefer, Science 176, 1412 (1972).
- 15 Para uma introdução mais detalhada e referências, ver por exemplo, J.D. Bradley e G. C. Gerrans, J. Chem. Ed. <u>50</u>, 463 (1973).
- 16 K. Fukui, T. Yonezawa, H. Shingu, J. Chem. Phys. 20, 722 (1952). Para maiores detalhes ver por exemplo, T.L. Gilchriste e R.C. Storr. Oxganic reactions and orbital symmetry (Cambridge Univer. Press, Cambridge, 1972).
- 17 F.A. Cotton, Chemical Applications of Group Theory (Wiley-Interscience, New York, 1971).

APÉNDICE 1 - CONSTANTES FÍSICAS E FATORES DE CONVERSÃO

Na Tabela Al.1 damos os valores de algumas constantes físicas, segundo as recomendações de 8.N. Taylor, W.H. Parker e O.N. Langenberg, Rev. Mod. Phys. <u>41</u>, 375 (1969).

TABELA A1.1

Yalores recomendados para algumas constantes físicas. (Os números entre parenteses são incertezas nos últimos algarismos do valor reportado.)

Constante	Simbolo	Valor	Unidades
Velocidade da luz	С	2,9979250(10)	10 ¹² cm seg ⁻¹
Constante estrutura hiperfina	O.	7,297351(11) X10 ⁻¹	
	0,-1	137,03602(21)	
Carga do elétron	e	4,803250(21)	10 ⁻¹⁰ ues
		1,6021917(70)	10 ⁻²⁰ coul
Constante de Planck	h	6,626196(50)	10"17erg seg
	$h = h/2\pi$	1,0545919(80)	10 ⁻¹⁷ erg seg
Número de Avogadro	N	6,022169(40)	101 mo1".1
Unidade atômica de massa	uam	1,660531	10 ⁻¹⁴ g -
Massa do elétron	m _e	5,485930(34)	10=*uam
Massa do proton	нp	1,00727661(8)	uam
Massa do neutron	H _n	1,00866520(10)	uam
Constante de Faraday	F"	9,648670(54)	10 ¹ uem mo1 ⁻¹
Constante de Rydberg	R_	1,09737312(11)	10 ° cm = 1
Raio de Bohr	a ₃	5,2917715(81)	10 ⁻⁹ cm
Magneton de Bohr	μ ₈	9,274096(65)	10-13erg G"3
Constante de Boltzmann	k	1,380622	10"11erg K"1

Os fatores de conversão para a energia de hartrees ã outras unidades são:

1 hartree = 27,211652(90) eV

- 4,359828(34) X 10⁻¹¹erg
- = 6,27560(3) × 10⁴ kcal mol⁻¹
- = 6,5796846(22) X 1012 Hg
- = 2,19474624(22) X 109 cm-1
- = 3,15787(14) X 10*2 K

APENDICE 2 - FORMULAS ÚTEIS E TABELA DE INTEGRAIS

1 - ALGUMAS FORMULAS LITEIS

Formula de Euler:

$$e^{ix} = \cos x + i \operatorname{sen} x$$

Relações trigonométricas:

$$cos2x = .cos^2x - sen^2x$$

$$sen^2x - sen^2y = sen(x+y) \cdot sen(x-y)$$

$$cos^2x - cos^2y = -sen(x+y)$$
 . $sen(x-y)$

$$cos^2x - sen^2y = cos(x+y)$$
. $cos(x-y)$

2 - SERIES

Serie do binomio:

$$(x+y)^n = x^n + nx^{n-1}y + \frac{n(n-1)}{2} x^{n-2}y^2 + \frac{n(n-1)(n-2)}{3} x^{n-3}y^2 + \dots$$
 $(y^2 < x^2)$

Série de Taylor:

$$f(x+a) = f(a) + xf'(a) + \frac{x^2}{2!}f''(a) + ...$$

Serie de MacLaurin:

$$f(x) = f(0) + xf^{*}(0) + \frac{x^{2}}{2!}f^{*}(0) + ...$$

Exponencial:

$$e^{x} = 1 + x + \frac{x^{2}}{2!} + \frac{x^{2}}{3!} + \dots$$

Scrie Logaritmica:

$$\ln x = \frac{x-1}{x} + \frac{1}{2} \left(\frac{x-1}{x}\right)^2 + \frac{1}{3} \left(\frac{x-1}{x}\right)^3 + \dots + \left(x > \frac{1}{2}\right)$$

$$\ln x = (x-1) - \frac{1}{2}(x-1)^2 + \frac{1}{3}(x-1)^3 \dots (0 \le x \le 2)$$

$$\ell_{n-x} = 2\left[\frac{x-1}{x+1} + \frac{1}{3}\left(\frac{x-1}{x+1}\right)^{2} + \frac{1}{5}\left(\frac{x-1}{x+1}\right)^{2} + \ldots\right] \quad (x>0)$$

$$\ln (1+x) = x - \frac{1}{2}x^2 + \frac{1}{2}x^2 - \frac{1}{3}x^4 + \dots$$
 -1 < x < 1

Sirie Trigonometrica

Senx =
$$x - \frac{x^3}{3!} + \frac{x^2}{5!} - \frac{x^7}{7!} + \dots$$

 $\cos x = 1 - \frac{x^2}{2!} + \frac{x^4}{4!} - \frac{x^6}{2!} + \dots$

3 - DIFERENCIAIS

$$d(\frac{u}{v}) = \frac{vdu - udv}{v^2}$$

$$d(e^{\mathbf{u}}) = e^{\mathbf{u}} d\mathbf{u}$$

$$d(\ell n \ u) = \frac{1}{u} \ du$$

d cosu =- senu du

$$d \tan u = \sec^2 u du$$

$$d\left(\frac{1}{\text{senu}}\right) = \frac{1}{\sqrt{1-u^2}} du$$

4 - INTEGRAIS INDEFINIDAS

3. | tanxdx = -log cosx

4.
$$\int \sin^2 x dx = -\frac{1}{2} \cos x \sin x + \frac{1}{2} x = \frac{1}{2} x - \frac{1}{4} \sin 2x$$

75.
$$\int sen^n x dx = -\frac{sen^{n-1}xcosx}{n} + \frac{n-1}{n} \int sen^{n-2}x dx$$
 (n int. pos.)

6.
$$\int \cos^2 x dx = \frac{1}{2} \ \text{senxcos} x + \frac{1}{2} \ x = \frac{1}{2} \ x + \frac{1}{4} \ \text{sen} \ 2x$$

$$47. \int \cos^n x dx = \frac{1}{n} \cos^{-n-1} x \operatorname{sen} x + \frac{n-1}{n} \int \cos^{n-2} x \ dx$$

8.
$$\int senmx senmx dx = \frac{sen(m-n)x}{2(m-n)} - \frac{sen(m+n)x}{2(m+n)}, \qquad \{m^2 \neq n^6\}$$

9.
$$\int x \sin^2 x dx = \frac{x^2}{4} - \frac{x \sin 2x}{4} - \frac{\cos 2x}{8}$$

10.
$$\int \cos m x \cos n x dx = \frac{\sin(m-n)x}{2(m-n)} + \frac{\sin(m+n)x}{2(m+n)},$$
 $\{m^2 \neq n^2\}$

11.
$$\int x \cos^2 x dx = \frac{x^2}{4} + \frac{x \sin 2x}{4} + \frac{\cos 2x}{8}$$

12.
$$\int \operatorname{senxcosxdx} = \frac{1}{2} \operatorname{sen}^2 x$$

13.
$$\int \text{sen mx cos nx dx} = -\frac{\cos(m-n)x}{2(m-n)} - \frac{\cos(m+n)x}{2(m+n)}$$

14.
$$\int \cos^{m} x \sin^{n} x dx = \frac{\cos^{m-1} x \sin^{n+1} x}{m+n} + \frac{m-1}{m+n} \int \cos^{m-2} x \sin^{n} x dx$$

15.
$$\int x^m senxdx = -x^m cosx + m \int x^{m-1} cosxdx$$

16.
$$\int x^{m} \cos x dx = x^{m} \sin x - m \int x^{m-1} \sin x dx$$
 (m positivo)

17.
$$\int \log x \, dx = x \log x - x$$

18. $\int e^{ax} dx = \frac{e^{ax}}{a}$

$$19. \int x e^{ax} dx = \frac{e^{ax}}{x^2} (ax-1)$$

$$19. \int x e^{ax} dx = \frac{e^{ax}}{a^2} (ax-1)$$

5 - INTEGRAIS DEFIVIDAS

1;
$$\int_{0}^{\pi/2} \sin^{n} x dx = \int_{0}^{\pi/2} \cos^{n} x dx$$

20. $\left[x^{m} e^{ax} dx = \frac{x^{m} e^{ax}}{a} - \frac{m}{a} \left[x^{m-1} e^{ax} dx \right] \right]$

$$= \frac{1 \cdot 3 \cdot 5}{2 \cdot 4} \cdot \frac{\dots \cdot (n-1)}{6 \cdot \dots \cdot (n)} \left(\frac{\pi}{2} \right)$$
 (n par)

(m positivo)

$$= \frac{2 \cdot 3 \cdot 4 \cdot ... (n-1)}{1 \cdot 3 \cdot 5 \cdot 7 \cdot ... n}$$
 (n impar)

2.
$$\int_{0}^{\infty} \frac{\sin \pi x dx}{x} = \frac{\pi}{2}, \text{ se m > 0; 0, se m=0; } -\frac{\pi}{2}, \text{ se m < 0.}$$

3.
$$\int_{0}^{\infty} \frac{\cos x dx}{x} = \infty$$
4.
$$\int_{0}^{\infty} \frac{\tan x dx}{x} = \frac{\pi}{2}$$

5.
$$\int_{0}^{\pi} \operatorname{sen} \operatorname{mx.sen} \operatorname{nxdx} = \int_{0}^{\pi} \cos \operatorname{mx.cos} \operatorname{nxdx} = 0 \quad (m \neq n)$$

= $\frac{\pi}{\pi}$ se m = ±1:

6.
$$\int_0^\infty \frac{\text{senxcos mxdx}}{x} = 0, \text{ se } m < -1 \text{ ou } m > 1$$

7.
$$\int_{0}^{\pi} \operatorname{sen^{2}mxdx} = \int_{0}^{\pi} \cos^{2} \operatorname{mxdx} = \frac{\pi}{Z}$$

$$8. \int_0^\infty \frac{\sin^2 x dx}{x^2} = \frac{v}{Z}$$

$$9-\int_{4}^{\infty} e^{-ax} dx = \frac{1}{a}$$
 (a>0)

10.
$$\int_{a}^{\infty} x^{n} e^{-ax} dx = \frac{n!}{n+1}$$
 (a>0)

11.
$$\int_{0}^{\infty} e^{-a^2 \chi^2} dx = \frac{1}{2a} \sqrt{\pi}$$
 (a>0)

12.
$$\int_{a}^{\infty} x^{2n} e^{-ax^{2}} dx = \frac{1 \cdot 3 \cdot 5 \cdot \dots (2n-1)}{2^{n+1} a^{n}} \sqrt{\frac{\pi}{a}}$$

13.
$$\int_{0}^{\infty} x e^{-x^{2}} dx = \frac{1}{2}$$

14.
$$\int_{a}^{\infty} x^{2n} e^{-ax^{2}} dx = \frac{1 \cdot 3 \cdot 5 \cdot \dots (2n-1)}{2^{n+1} a^{n}} \sqrt{\frac{\pi}{a}}$$

15.
$$\int_{0}^{\infty} e^{-a \times \cos m x dx} = \frac{a}{a^{2} + m^{2}},$$
 (a>0)

$$76. \int_{0}^{\infty} e^{-ax} \sin mx dx = \frac{m}{a^2 + m^2},$$
 (a>0)

APPRICIOS 3: SISTEMAS DE COORDENADAS

1 - COORDENADAS CARTESTANAS

Um ponto P(x,y,z) no espaço cartesiano é representado pelas distâncias a três eixos de coordenadas, x,y,e e z,mútuamente perpendiculares (Fig.A3.1).

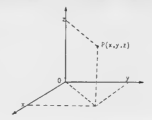


Fig. A3.1 - Sistema cartesiano de coordenadas.

O elemento de volume é:

dτ = dxdydz

e os limites de integração que incluem todo o espaço são:

- m < z < + m

$$\nabla^2 = \overset{\bullet}{\nabla} \cdot \overset{\bullet}{\nabla} = \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2}$$

O operador de Laplace em coordenadas cartesianas é:

Outros sistemas de coordenadas são definidos convenientemente em têrmos das coordenadas cartesianas.

2 - COORDENADAS POLARES ESFÉRICAS

Um ponto P(r,0,0) ê representado por uma distância a e dois ângulos θ e ϕ (Fig. A3.2). A coordenada a \tilde{e} o comprimento do segmento $\overline{0P}$. 0 angulo

Fig. A3.2 - Sistema de coordenadas polares

0, ou ângulo polar. \bar{e} o ângulo entre o eixo z e \overline{OP} . O ângulo ϕ , ou ângulo azimulal, \bar{e} o ângulo entre o eixo x e a projeção de \overline{OP} no plano xy. Da Fig. A3.2 deduzem-se as seguintes relações:

x = r senacosp

y = r sen@sen@

z = r cos8

 $r = \sqrt{x^2 + y^2 + z^2}$

 $\phi = \operatorname{arctg} \frac{y}{x}$

 $\theta = \operatorname{arctg} \frac{x}{\sqrt{x^2 + y^2}}$

O elemento de volume é

 $d\tau = r^2 sen\theta d\tau d\theta d\phi$

Os limites de integração são:

0 < r < =

0 < 0 < 11

0 < 0 < 2π

O operador Laplace é (Apendice 5):

$$\nabla^2 = \frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} \left(r^2 \frac{\partial}{\partial r} \right) + \frac{1}{r^2 \text{sen} \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \left(\text{sen} \theta \frac{\partial}{\partial \theta} \right) + \frac{1}{r^2 \text{sen}^2 \theta} \frac{\partial}{\partial \phi^2}$$

3 - COORDENADAS POLARES CILÍNDRICAS

Em coordenadas cilíndricas, a localização de um ponto P(p.é,z) é dada por duas distâncias e um ângulo (Fig. A3.3): a coordenada z, o comprimento p

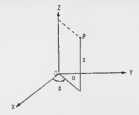


Fig. A3.3 - Coordenadas polares cilindrisas.

da projeção do segmento $\overline{\mathbb{P}}$ no plano xy, e o ângulo c, o mesmo que em coordennadas polares esféricas. As seguintes relações são obtidas:

x = p cosp

y = p sen¢

2 = 2

 $0 = \sqrt{x^2 + y^2}$

 $\phi = \operatorname{arctg} \frac{y}{x} = \operatorname{arc} \operatorname{sen} \frac{y}{0}$

O elemento de volume é:

dt = pdo dødz

Os limites de integração são

0 < 0 < =

0 < 6 < 21

-- 6 2 6 10

O operador Laplace é:

 $\nabla^2 = \frac{1}{\rho} \frac{\partial}{\partial \rho} \left(o \frac{\partial}{\partial \rho} \right) + \frac{1}{o^2} \frac{\partial^2}{\partial \phi^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2}$

4 - COORDENADAS ELÍPTICAS

As coordenadas elípticas são usadas para problemas envolvendo dois centros, A e B, separados por uma distência fixa R (Fig. A3.4). Os segmentos \overline{AP} e \overline{BP} definem um plano, e o ângulo formado por este plano com o plano xy

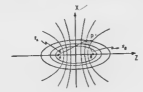


Fig. A3.4 - Coordenadas elipticas.

 \bar{e} o angulo ϕ . As coordenadas elípticas ξ e η são definidas como:

$$\xi = \frac{r_A + r_B}{R}$$

$$\eta = \frac{r_A^{-r_B}}{R}$$

 ϕ = angulo entre o plano definido por $r_{\rm A}$ e $r_{\rm B}$ e o plano xz.

As superfícies de ξ constante definem elipsôides de revolução tendo como focos os pontos A e B. As superfícies de η constante definem parabolôides de revolução ao redor do eixo z.

As equações que expressam x,y e z em termos de ξ,η e φ são:

$$x = \frac{R}{2} (\xi^2 - 1)^{1/2} (1 - \eta^2)^{1/2} \cos \phi$$

$$y = \frac{R}{2} (\xi^2 - 1)^{1/2} (1 - \eta^2)^{1/2} sen4$$

$$z = \frac{R}{2} \xi n$$

O elemento de volume é:

$$d\tau' = \frac{R^2}{8} \left(\xi^2 - \eta^2 \right) \ d\xi d\eta d\varphi$$

Os limites de integração das coordenadas elípticas, são:

$$-1\leqslant\eta\leqslant +1$$

$$0 \le \phi \le 2\pi$$

O operador de Laplace ê:

$$7^2 = \frac{4}{\mathsf{R}^2 \left(\xi^2 - \eta^2\right)} \left[\frac{\partial}{\partial \zeta} \left\{ \left(\xi^2 - 1\right) \frac{\partial}{\partial \eta} \right\} + \frac{\partial}{\partial \eta} \left\{ \left(1 - \eta^2\right) \frac{\partial}{\partial \eta} \right\} + \frac{\zeta^2 - \eta^2}{\left(\xi^2 - 1\right)\left(1 - \eta^2\right)} \frac{\partial^2}{\partial \phi^2} \right]$$

APENDICE 4 - A EQUAÇÃO DIFERENCIAL DE HERMITE

Apos a separação da solução assintôtica, a equação diferencial para o oscilador harmônico se transforma em (Cap. IY):

$$f^* - 2\beta x f' + (\alpha - \beta)f = 0$$
 (A4-1)

onde α e 8 são constantes. Para resolver esta equação é conveniente introd<u>u</u> zir uma nova variável:

$$\xi = \sqrt{\beta} \times$$

e substituir a função f(x) por

$$H(\xi) = f(x)$$

Assim, as derivadas com respeito a x são:

$$f' = \frac{df(x)}{dx} = \frac{d}{d\xi} \frac{f(x)}{d\xi} \frac{d\xi}{dx} = \sqrt{g} \frac{d}{d\xi} \frac{H(\xi)}{d\xi} = \sqrt{g} H'(\xi)$$

6

$$f^*(x) = BH^*(\xi)$$

A eq. (A4.1) se transforma em:

$$H^{*}(\xi) = 2 \xi H^{*}(\xi) + (\frac{\alpha}{8} - 1)H(\xi) = 0$$
 (A4.2)

que é a equação de Hermite.

A função H(ξ) pode ser expandida em um polinômio em ξ:

$$H(\xi) = a_0 + a_1 \xi + a_2 \xi^2 + ... = \sum_{n=0}^{\infty} e_n^{-n} \xi^n$$

culas derivadas são:

$$H^{+}(\xi) = a_{1}+2a_{2}\xi+3a_{3}\xi^{2}+\dots = \prod_{n=1}^{n} na_{n}\xi^{n-1}$$

$$H^{+}(\xi) = 2a_{2}+6a_{0}\xi+\dots = \prod_{n=2}^{n} n(n-1)a_{n}\xi^{n-2}$$

e substituindo na eq. A4.2, temos:

$$\sum_{n=2}^{\infty} n(n-1)a_n \xi^{n-2} - 2\xi \sum_{n=1}^{\infty} n e_n \xi^{n-1} + (\frac{\alpha}{\beta} - 1) \sum_{n=0}^{\infty} a_n \xi^n = 0$$
 (A4.3)

Agrupemos os termos de igual potencia em ξ:

$$\left[2a_2 + (\frac{\alpha}{\beta} - 1)a_1\right] + \left[6a_1 - 2a_1 + (\frac{\alpha}{\beta} - 1)a_1\right]\xi + \left[12a_1 - 4a_2 + (\frac{\alpha}{\beta} - 1)a_2\right]\xi^2 + \ldots = 0$$

Para que esta equação seja verdadeira para todo valor da variável ξ , o coeficiente de cada potência de ξ deve ser nulo. Assim:

$$2a_{2} + (\frac{\alpha}{\beta} - 1)a_{0} = 0$$

$$6a_{3} + (\frac{\alpha}{\beta} - 3)a_{1} = 0$$

$$12a_{4} + (\frac{\alpha}{\beta} - 5)a_{2} = 0$$

Verifica-se facilmente que as relações A4.4 podem ser escritas na forma geral:

$$(n+2)(n+1)a_{n+2} + (\frac{\alpha}{\beta} - 2n-1)a_n = 0$$

ou ainda:

$$a_{n+2} = -\frac{\frac{\alpha}{3} - 2n-1}{(n+1)(n+2)} a_n$$
 (A4.5)

Esta expressão é uma *fórmula de necontência*. Permite celcular sucessivamente os coeficientes a_{1,81,84}... em termo de a₁ e a₁, que são arbitrários. Se a₄ «0, a serie contêm somente potências împares de ξ; se, pelo contrário, e₁=0, a serie contêm somente potências pares de ζ.

A função H(ξ) diverge para ξ∞. Entretanto, as autofunções procuradas do oscilador harmônico possuem um termo assintótico que ē uma exponencial decrescente:

$$v(x) = e^{-\frac{R}{2\epsilon}x^2} \int_{-1}^{1} f(x) = e^{-\frac{E^2}{2\epsilon}} dx$$
 (A4.6)

Esta função, porem, continua divergindo pois o efeito da exponencial não é suficiente pere contrapesar o das potêncies infinitas da C. Para que a fun-

$$a_{v+2} = \frac{(\frac{\alpha}{\beta} - 2v-1)}{(v+1)(v+2)} a_v = 0$$

and the second second second second

ou

270

$$\frac{\alpha}{R} - 2y - 1 = 0$$

$$\alpha = (2v+1)\beta$$
 (A4.7)

Se n e par, a condição A4.7 trunca a serie de potências pares a partir da po tencia v. Para eliminar também a serie de potencias impares, impoe-se a.=0. Analogamente, se escolhermos y impar, será necessário impor a.=0. Assim as funções de onda *(x) são caracterizadas por um número v. e se v for par ou impar elas conterão apenas potências pares ou impares de ξ , respectivamente.

Os polinômios

$$H_{V}(\xi) = \frac{V}{\Sigma} a_{n} \xi^{n}$$

são os polinômios de Hermite. Utilizando a eq. A4.7 a equação de Hermite (eq. A4.2) pode finalmente ser escrita na forma:

$$\frac{d^{2}H_{v}(\xi)}{d\xi^{2}} - 2\xi \frac{dH_{v}(\xi)}{d\xi} + 2vH_{v}(\xi) = 0$$

Os polinômios de Hermite formam um conjunto completo de funções no intervalo -∞<ξ<∞, e podem ser definidos através da formula de recorrência dos coeficientes (eq. A4.5). Substituindo a pelo seu valor, esta ê:

$$a_{n+2} = -\frac{2(v-n)}{(n+1)(n+2)} a_n$$

Os dois primeiros coeficientes, as e as devem ser fixados Habitualmente estes são escolhidos da maneira seguinte:

$$a_0 = (-1)^{v/2} \frac{v!}{(\frac{v}{2})!}$$

 $a_1 = (-1)^{\frac{v-1}{2}} \frac{2v!}{(v-1)!}$

 $H_0 = 4E^2-2$

onde v \hat{e} a ordem do polinômio $H_{\alpha}(\xi)$. Os primeiros polinomios de Hermite são:

> H. = 8E3-12E $H_0 = 1$ $H_{h} = 16E^{h} - 48E^{2} + 12$ $H_{\nu} = 2E$ $H_4 = 32E^5 - 160E^5 + 120E$

Alternativamente, os polinômios de Hermite podem ser definidos utilizando a formula de Rodriques:

$$H_{V}(\xi) = (-1)^{V} e^{\xi^{2}} \frac{d^{V}}{d\xi^{V}} (e^{-\xi^{2}})$$

ou ainda a partir da função geradora

$$S(\xi,s) = e^{\xi^2 - (s-\xi)^2} = \sum_{v} \frac{H_v(\xi)}{v!} s^v$$

Outras relações úteis que podem ser deduzidas a partir da definição são:

(i) a relação de recorrência:

$$H_{v+1}(\xi) = 2 \xi H_v(\xi) + 2_v H_{v-1}(\xi) = 0$$

(2) a relação diferencial

$$\frac{dH_{V}(\xi)}{d\xi} - 2vH_{V-1}(\xi) = 0$$

(3) a relação de ortonormalização

$$\int_{-\infty}^{+\infty} H_{V}(\xi) H_{m}(\xi) e^{-\xi^{2}} d\xi = \sqrt{\pi} 2^{V} v; \qquad \text{se } v = m$$

$$= 0 \qquad \qquad \text{se } v \neq m$$

Note-se que a ortonormalização é feita com respeito a uma de peso. e- 52.

Em coordenadas cartesianas o Laplaciano é definido como:

$$\nabla^2 = \overset{\rightarrow}{\nabla} \overset{\rightarrow}{\cdot} \overset{\rightarrow}{\nabla} = \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2}$$

Para muitos problemas, é necessário expressar 7º em função das coordenadas polares (r,8,0). A passagem das coordenadas cartesianas para as polares é feita através das seguintes relações:

x = r senecos
$$\phi$$

y = r senesen ϕ
z = r cos ϕ
r = $\sqrt{x^2+y^2+z^2}$
 ϕ = arc tg $\frac{y}{x^2+y^2}$
 θ = arc tg

e utilizando a regra da cadeia para diferenciação:

$$\frac{\partial}{\partial x} = \frac{\partial r}{\partial x} \cdot \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\partial \theta}{\partial x} \cdot \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{\partial \theta}{\partial x} \cdot \frac{\partial}{\partial \phi} + \frac{\partial}{\partial \phi}$$

Assim temos:

$$\frac{\partial}{\partial z} = \frac{z}{(x^2 + y^2)^{1/2}} \cdot \frac{\partial}{\partial r} + \frac{(x^2 + y^2)^{1/2}(-\frac{1}{z^2})}{1 + \frac{x^2 + y^2}{z^2}} \cdot \frac{\partial}{\partial \theta}$$

Ou

$$\frac{\partial}{\partial z} = \frac{r - \cos \theta}{r} \frac{\partial}{\partial r} - \frac{(r^2 \sin^2 \theta \cos^2 \phi + r^2 \sin^2 \theta \sin^2 \phi)^{1/2}}{x^2 + y^2 + z^2} \frac{\partial}{\partial \theta}$$

$$\frac{\partial}{\partial z} = \cos \theta \frac{\partial}{\partial r} - \frac{\sin \theta}{r} \frac{\partial}{\partial \theta}$$

$$\frac{\partial}{\partial z} = \frac{\partial}{\partial z} \left(\frac{\partial}{\partial z}\right) = \left(\cos \theta \frac{\partial}{\partial r} - \frac{\sin \theta}{r} \frac{\partial}{\partial \theta}\right) \left(\cos \theta \frac{\partial}{\partial r} - \frac{\sin \theta}{r} \frac{\partial}{\partial \theta}\right)$$

$$\frac{\partial^2}{\partial z^2} = \frac{\partial}{\partial z} \left(\frac{\partial}{\partial z}\right) = \left(\cos \theta \frac{\partial}{\partial r} - \frac{\sin \theta}{r} \frac{\partial}{\partial \theta}\right) \left(\cos \theta \frac{\partial}{\partial r} - \frac{\sin \theta}{r} \frac{\partial}{\partial \theta}\right)$$

$$= \cos^2 \theta \frac{\partial^2}{\partial z^2} - \cos \theta \sin \theta \left[-\frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{1}{r} \frac{\partial^2}{\partial r^2 \theta} - \frac{\sin \theta}{r} \right] - \sin \theta \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\sin \theta}{r} \frac{\partial \theta}{\partial r} + \frac{\sin \theta}{r} \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\sin \theta}{r} \frac{\partial \theta}{\partial r} + \frac{\sin \theta}{r} \frac{\partial}{\partial r} + \frac$$

$$+\cos^2\theta \frac{\partial^2}{\partial r^2 \partial r} + \frac{\sin\theta}{r^2} \left[\cos\theta \frac{\partial}{\partial r} + \sin\theta \frac{\partial^2}{\partial \theta^2}\right]$$

$$=\cos^2\theta \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{\sin^2\theta}{r^2} \frac{\partial^2}{\partial \theta^2} + \frac{2\cos\theta\sin\theta}{r^2} \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{\sin^2\theta}{r} \frac{\partial}{\partial r} - \frac{2\cos\theta\sin\theta}{r} \frac{\partial^2}{\partial r^2 \partial r}$$

Analogamente:

$$\frac{3}{3x} = sen8\cos \frac{3}{3r} + \frac{\cos 8 \cos \frac{5}{3}}{r} + \frac{\cos 8 \cos \frac{5}{3}}{r} - \frac{sen \frac{5}{3}}{3\theta^2} - \frac{sen \frac{5}{3}}{rsen^3} \frac{3}{9} + \frac{3}{r^3 sen^3} \frac{3}{9} \frac{3}{3} + \frac{3}{r^3 sen^3} \frac{3}{9} \frac{3}{9} + \frac{3}{r^3 sen^3} \frac{3}{r^3$$

Juntando as expressões para as derivadas segundas e arrumando:

$$\frac{{{a}^{2}}}{{2{x}^{2}}}+\frac{{{a}^{2}}}{{3{y}^{2}}}+\frac{{{a}^{2}}}{{3{z}^{2}}}=\frac{{{a}^{2}}}{{3{z}^{2}}}+\frac{2}{{{r}^{2}}}\frac{{{a}}}{{3{r}^{2}}}+\frac{2}{{{r}^{2}}}\frac{{{a}}}{{3{\theta }^{2}}}+\frac{1}{{{r}^{2}}}\frac{{{a}^{2}}}{{3{\theta }^{2}}}+\frac{1}{{{r}^{2}}sen^{2}\theta }\frac{{{a}^{2}}}{{3{\phi }^{2}}}$$

que pode ser escrito como

$$\nabla^2 = \frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} \left(r^2 \frac{\partial}{\partial r} \right) \div \frac{1}{r^2 \operatorname{sen}\theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \left(\operatorname{sen}\theta \frac{\partial}{\partial \theta} \right) \div \frac{1}{r^2 \operatorname{sen}^2 \theta} \frac{\partial^2}{\partial \theta^2}$$

Esta é a expressão geral para o Laplacíano em coordenadas polares.

APTYDICE 6: CÁLCULO DE MUMENTO DE INEPCIA

1 - MOMENTO DE INERCIA DE MOLECULAS DIATOMICAS

Uma motécula diatômica possui dois graus de liberdade de rotação:os ef xos de rotação passan pelo centro de gravidade da motêcula e sao perpendiculares entre si e ao eixo da motêcula (Fig. A6.1).



Fig. 16.1 - Elzos de rota; in de una noticula distimios.

momento de inércia se define como:

onde r_j é a distância da massa M_j ao eixo de rotação. Assim, neste caso, os momentos de inercia em relação a cada um dos eixos são iguais:

As distâncias r₁ e r₂ podem ser convenientemente exprimidas em têrmos da di<u>s</u> tância internuclear R. utilizando-se as relações que definem a posição do centro de massa: c /

$$\mathbf{x}_{CM} = \frac{1}{C} \frac{\mathbf{M}_1 \mathbf{x}_1}{\mathbf{M}_1}; \quad \mathbf{y}_{CM} = \frac{1}{C} \frac{\mathbf{M}_1 \mathbf{y}_1}{\mathbf{X}_1}; \quad \mathbf{z}_{CM} = \frac{1}{C} \frac{\mathbf{M}_1 \mathbf{z}_1}{\mathbf{X}_1}$$

$$(A6.2)$$

No caso da molécula diatômica, o centro de massa \hat{e} localizado por r_1 e r_2 , e se verifica a seguinte relação:

$$r_1 H_1 = r_2 H_2$$
 (A6.3)

Combinando esta equação com R = riora obtemos:

$$r_1 = \frac{H_2}{H_1 + H_2} \, R \qquad e \qquad r_2 = \frac{M_3}{H_1 + H_2} \, R \label{eq:r1}$$

Substituindo na eq. A6.1 obtemos a seguinte expressão para o momento de inê \underline{r} cia:

$$I = \frac{M_2 M_2}{M_1 \circ M_2} R^2 = {}_{12}R^2 \tag{A6.4}$$

onde u ē a massa reduzida.

Foi mencionado no Cap. YIII (Sec. 4) que somente as moléculas que possuem momento dipolar permanente apresentam espectro rotacional puro. Nestes casos, tal espectro nos fornece a constante rotacional B e, consequentemente, o momento de inércia I:

$$L=\frac{-h}{8\pi^2B}$$

Utilizando a eq. A6.4 obtêm-se a distância internuclear de equilibrio:

$$R_{e} = \sqrt{\frac{1}{\mu}}$$
 (A6.5)

Assim, a partir do espectro rotacional é obtido o comprimento da ligação AB.

Fig. A6.2 - A molécula de benseno.

O benzeno possui três eixos de rotação. Estes devem passar pelo centro de massa, e a ûnica exigência adicional é que sejam perpendiculares entre si. É preferível escolhé-los de acordo com a simetria da molécula fig. A6.2, e conforme a nomenclatura comumente utilizada o eixo único de um pião simétrico se denomina cixo A, e os eixos equivalentes 8 e C, sendo que A é perpendicular ao plano da molecula.

Oa eq. Ab.1, para determinarmos $I_{\rm R}$ precisamos calcular as - distâncias q1,q2,..., q12 de todos os atomos ao eixo B em função dos parametros geometricos:

distancia
$$C - C = d$$

distancia $C - H = d$
angulo $CCC = 120^{\circ}$
angulo $HCC = 120^{\circ}$

Verifica-se que:

$$q_{1} = q_{4} = q_{7} = q_{10} = 0$$

$$q_{2} = q_{3} = q_{5} = q_{6} = d \cos 30^{\circ} = \frac{\sqrt{3}}{2} d$$

$$q_{6} = q_{6} = q_{11} = q_{12} = d'\cos 30^{\circ} + d \cos 30^{\circ} = \frac{\sqrt{3}}{2} (d+d')$$

$$I_{B} = 4M_{C} \cdot \frac{3}{4} d^{2} + 4M_{H} \cdot \frac{1}{4} (d+d')^{2}$$

$$= 3M_{C}d^{2} + M_{H} (d+d')^{2}$$

Analogamente, uma simples analise geométrica permite demonstrar que:

$$I_C = I_B$$

e que

$$I_A = 6M_Cd^2 + 6M_H(d+d^4)^2$$

3 - MOMENTO DE INÉRCIA DA MOLÉCULA DE ÁGUA.

Para o caso da molēcula de agua (Fig.A6.3), o eixo A ē um eixo "natural"; convem traçar o eixo B no plano da molecula e o eixo C perpendicular a este plano.

Para determinarmos I_A precisamos calcular as distancias q₀,q_H, e q_H, dos atomos ao eixo A em função da geometria da molecula:

Temos:

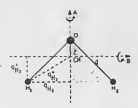


Fig. A6.3 - A motecula de aqua.

$$q_0 = 0$$

 $q_{H_1} = q_{H_2} = d \operatorname{sen} \frac{\alpha}{2}$
 $I_A = 2M_H d^2 \operatorname{sen}^2 \frac{\alpha}{2}$

Para calcular $I_{\rm R}$ precisamos localizar o centro de massa. Chamemos de ¿ a distância entre o centro de massa e o atomo de oxigênio. Da definição, eq. A6.2, e colocando a origem em 0, temos:

$$\mathcal{E} = \frac{2M_{H} \cdot d \cos \frac{\alpha}{2}}{M_{0} + 2M_{H}}$$

Assim as distancias $q_0^\star,~q_{H_1}^\star$ e $q_{H_2}^\star$ dos atomos ao eixo B são:

$$\frac{1}{H_2} = q_{H_2}^2 = d \cos \frac{\alpha}{2} - \ell$$

$$q_{H_1}^i = q_{H_2}^i = d \cos \frac{\alpha}{Z} - \ell$$
 $e \qquad \qquad f_g = M_0 \ell^2 + 2M_H (d \cos \frac{\alpha}{Z} - \ell)^3$

Finalmente, as distancias q_0^n , $q_{H_0}^n$ e $q_{H_0}^n$ dos atomos ao eixo C são:

$$q_{H_1}^n = q_{H_2}^n = \sqrt{q_{H_1}^2 + q_{H_2}^{2^2}} = \sqrt{d^2 sen^2 \frac{\alpha}{2} + d^2 cos^2 \frac{\alpha}{2} + \ell^2} = 2d\ell cos \frac{\alpha}{2}$$

$$= \sqrt{d^2 + \ell^2 - 2d\ell cos \frac{\alpha}{2}}$$

$$I_C = M_0 \ell^2 + 2M_H (d^2 + \ell^4 - 2d\ell \cos \frac{\alpha}{\ell})$$

No Cap. IV obtava-se a sequinta equação diferencial para o rotor rigi-

dù

$$\frac{1}{\text{sen}\theta} \frac{d}{d\theta} \left(\text{sen}\theta \frac{d\theta}{d\theta} \right) + \frac{m^2}{\text{sen}^2\theta} \theta + \ell(\ell+1)\theta = 0$$
 (A7.1)

onde $\ell(\ell+1) = \frac{21\ell}{\epsilon^2}$. A eq. (A7.1) pode sar colocada na forma:

$$\frac{d^2\Theta}{d\theta^2} + \frac{\cos \theta}{\sin^2 \theta} \cdot \frac{d\Theta}{d\theta} + \left\{ \ell(\ell+1) - \frac{m}{\sin^2 \theta} \right\} \circ = 0 \tag{A7.2}$$

E convanianta fazar a saguinta mudança de variavel:

$$x = \cos\theta$$
 a $P(x) = \Theta(\theta)$

Então

$$\frac{d}{d\theta} = - \text{ send } \frac{d}{dx}$$
 $\frac{d^2}{d\theta^2} = \text{ sen}^2 \theta \frac{d^2}{dx^2} - \cos \theta \frac{d}{dx}$

e a aq. (A7.2) se transforma em:

$$(1-x^2)\frac{d^2P}{dx^2} - 2x\frac{dP}{dx} + \left\{ \ell(\ell+1) - \frac{m^2}{1-x^2} \right\} P = 0$$
(A7.3)

que e a equação associada de Legendre. As suas soluções são os polinômios associados de Legendre de grau L e ordem m:

$$P_{\ell}^{m}(x) = (1-x^{2})^{m/2} \cdot \frac{d^{m}}{dx^{m}} P_{\ell}^{*}(x)$$

$$= \frac{(1-x^{2})^{m/2}}{2^{\ell}\ell!} \cdot \frac{d^{\ell+m}}{dx^{\ell+m}} (x^{2}-1)^{\ell}$$
(A7.4)

Os polinômios associados de Legandre são definidos no intervalo $-1 \leqslant x \leqslant +1$ e ortogonais:

$$\int_{-1}^{+1} p_{j}^{m}(x) p_{j}^{n}(x) dx = 0 \qquad \text{saiff } e \quad \text{min}$$
 (A7.5)

Os limitas +1 e -1 da variával x = cos 8 correspondem aos limites 0 e π da variával θ. Sa substituirmos x por cosθ, a eq. A7.5 â:

$$\int_{-1}^{1} P_{i}^{m}(\cos\theta) P_{j}^{n}(\cos\theta) d(\cos\theta) = 0$$

ou

$$\begin{bmatrix} P_1^m(\cos\theta) P_3^m(\cos\theta) & 0 \end{bmatrix} = 0$$

que é a condição de ortogonalidade das funções \mathbb{P}^m_ℓ (0) com relação à função de paso, san0.

Analogamente, a integral de normalização:

$$\int_{-1}^{1} \left[p_{\ell}^{m}(x) \right]^{2} dx = \frac{(\ell+m)!}{(\ell-m)!} \cdot \frac{2}{2\ell+1}$$
(A7.7)

pode sar escrita como:

$$\int_{0}^{m} \left[P_{\mathcal{L}}^{m}(\cos \theta) \right]^{2} \operatorname{saned} \theta = \frac{(2+m)!}{(2-m)!} \cdot \frac{2}{22+1}$$
(A7.8)

O número quantico m antra na equação difarencial na forma da m^2 da modo qua:

$$P_{\mathcal{E}}^{m}(x) = P_{\mathcal{E}}^{-m}(x)$$

Finalmenta as funções angulares 8(9) são

$$\Theta_{\xi}^{[m]}(\theta) = \sqrt{\frac{2(\xi+1)}{2} \cdot \frac{(\xi-[m])!}{(\xi+[m])!}} P_{\xi}^{[m]}(\cos\theta)$$
(A7.9)

Alguns polínomios associados de Legendre são:

$$P_1^0(\cos\theta) = 1$$
 $P_2^0(\cos\theta) = \frac{1}{2}(3\cos^2\theta - 1)$ $P_1^0(\cos\theta) = \cos\theta$ $P_2^1(\cos\theta) = 3\cos\theta\sqrt{1-\cos^2\theta}$ $P_2^1(\cos\theta) = 3-3\cos^2\theta$

É da grande utilidade a seguinte formula de recorrência:

$$\times P_{\xi}^{[m]} = \frac{1}{2\xi+1} \left[(\xi - m+1) P_{\xi+1}^{[m]} + (\xi + m) P_{\xi-1}^{[m]} \right]$$
 (A7.8)

No Cap. V. a separação de variáveis na equação de Schrödinger conduz à seguinte equação diferencial para a dependência radial das funções de onda de átomos hidrogenoides:

$$\frac{1}{r^{2}} \frac{d}{dr} \left(r^{3} \frac{dR}{dr}\right) + \left[-\frac{\ell(\ell+1)}{r^{2}} + \frac{2\mu}{tr^{2}} \left(\frac{2e^{2}}{r} + E \right) \right] r = 0$$
 (A8.1)

Fazendo a mudança de variável:

e introduzindo

$$\alpha^2 = -\frac{2 L E}{\hbar^2}$$
 e $\lambda = -\frac{\mu Z e^3}{\hbar^2 \alpha}$

a eq. A8.1 torna-se:

$$\frac{1}{\rho^2} \cdot \frac{d}{d\rho} \left(\rho^3 \frac{dS}{d\rho} \right) + \left[-\frac{1}{4} - \frac{\mathcal{L}(\ell+1)}{\rho^2} + \frac{\lambda}{\rho} \right] S = 0, \qquad 0 \le \rho \le \infty$$
 (A8.2)

onde $S(\rho) \approx R(r)$. Como no caso do oscilador hármônico (Cap. IV) acha-se primeiro a solução assintótica. Para valores grandes de ρ , a eq. (A8.2) adquire a forma:

$$\frac{d^2S}{do^2} = \frac{1}{4}S$$
 (A8.3)

cujas soluções são $S = e^{+p/2} e S = e^{-p/2}$. Somente a segunda solução deve ser considerada pois a primeira não conduz a uma função de onda aceitavel. As soluções S(o) da equação completa podem ser escritas na forma:

$$S(\rho) = e^{-\frac{Q}{2}} \rho^{\ell} L_{n+\ell}^{2\ell+1}(\rho)$$

onde as funções $L_{n+\ell}^{2\ell+1}(\rho)$ são os polinômios associados de Laguerre e satisfazem a equação diferencial:

$$\rho L^{n} + \left[2(\ell+1) - \rho\right] L^{n} + (\lambda - \ell - 1)L = 0$$

com a condição:

 $\lambda = \vec{n}$

Os polin \bar{o} mios associados de Laguerre podem ser definidos explicitamente pela express \bar{a} o:

$$L_{n+\ell}^{2\ell+1}(\rho) = \sum_{k=0}^{n-\ell+1} \frac{\lceil (n+\ell)! \rceil^2}{(n-\ell+1-k)!(2\ell+1+k)!k!} e^k$$

e satisfazem, em particular, a seguinte relação:

$$\rho L_{p}^{q}(o) = (2p+q+1)L_{p}^{q}(o) - (p+1)L_{p+1}^{q}(\rho) - (p+q)L_{p-1}^{q}$$

Os primeiros polinômios são:

$$\begin{array}{lll} L_{0}^{q} * 1 & L_{1}^{q} * q * 1 = 0 \\ \\ L_{2}^{q} * 1 = 2\rho + \frac{1}{2} p^{2} & L_{3}^{0} * 1 = 3\rho + \frac{3}{2} p^{2} = \frac{1}{6} p^{3} \\ \\ L_{1}^{1} * 3 = 3\rho + \frac{1}{2} p^{3} & L_{2}^{1} * 4 = 6\rho + 2\rho^{2} = \frac{1}{6} p^{3} \\ \\ L_{2}^{2} * 6 = 4\rho + \frac{1}{2} p^{2} & \vdots \end{array}$$

Os polinômios associados de Laguerre são convenientemente — ortonormalizados com relação ã uma função de peso:

A condição de normalização ē:

$$\int_{0}^{\infty} \left[L_{n+\ell}^{2\ell+1}(\rho) \right]^{2} \rho^{2\ell+2} e^{-\rho} d\rho = \frac{2n \left[(n+\ell)! \right]^{\frac{1}{2}}}{(n-\ell-1)!}$$

e a de ortogonalidade de funções com o mesmo valor de ℓ \tilde{e} :

$$\int_{0}^{\infty} L_{n'+\ell}^{2\ell+1} L_{n+\ell}^{2\ell+1} \rho^{2\ell+2} e^{-\rho} d\rho = 0 \qquad \text{se n'} \neq n$$

Duas funções com o mesmo valor de {n+\ell} diferindo no valor de ℓ não são, em geral, ortogonais.

As soluções da equação de onda para atomos hidrogenõides são dadas na forma:

$$\Psi_{n\ell m}(r,\theta,\phi) = R_{n\ell}(r). \Theta_{\ell|m|}(\theta).\Phi_{m}(\phi)$$

onde:

(1) As funções $R_{n,\ell}(r)$ normalizadas são dadas na forma:

$$R_{n\ell} = -\left(\frac{2Z}{na_0}\right)^{3/2} \frac{(n-\ell-1)!}{2n[(n+\ell)!]^3} {}^{3/2} e^{-\frac{D}{Z}} L_{n+\ell}^{2\ell+1}(\rho)$$

COM

$$\rho = \frac{2Zr}{na_0}$$

Em unidades atômicas, as funções R_{nf}(r) para n=1,2,3 e 4 são:

n
$$\ell$$
 $R_{n\ell}(r)$
1 0 $2\sqrt{2^3} e^{-2r}$
2 0 $\frac{1}{\sqrt{8}}\sqrt{2^3} (2-2r)e^{-2r/2}$
2 1 $\frac{1}{\sqrt{24}}\sqrt{2^3} (2r)e^{-2r/2}$
3 0 $\frac{1}{81}\sqrt{\frac{4}{3}}\sqrt{2^3} (2r-182r+22^2r^3)e^{-2r/3}$
3 1 $\frac{1}{81}\sqrt{\frac{8}{3}}\sqrt{2^3} (6-2r)2r e^{-2r/3}$
3 2 $\frac{1}{81}\sqrt{\frac{8}{15}}\sqrt{2^3} (2r)^2e^{-2r/3}$
4 0 $\frac{1}{588}\sqrt{2^3} (192-1442r+242^2r^2-2^3r^3)e^{-\frac{2r}{4}}$
4 1 $\frac{1}{256\sqrt{15}}\sqrt{2^3} (2r)(80-202r+2^2r^3)e^{-\frac{2r}{4}}$

n
$$\ell$$
 $R_{n\ell}(r)$
4 $2 \frac{1}{588\sqrt{5}} \sqrt{2^3} (2r)^2 (12-2r)e^{-\frac{2r}{4}}$
4 $3 \frac{1}{588\sqrt{35}} \sqrt{2^3} (2r)^3 e^{-\frac{2r}{4}}$

(2) As funções $\theta_{\ell \mid m \mid}(\theta)$ normalizadas são dadas pela fórmula geral:

$$\Theta_{\mathcal{E}[m]}(\theta) = \left[\frac{(2\ell+1)(\ell-|m|)!}{2(\ell+|m|)!}\right]^{1/2} \cdot p_{\mathcal{E}}^{[m]}(\cos\theta)$$

onde os $p_{\ell}^{[m]}(\cos\theta)$ são os polinómios associados de Legendre. Para ℓ =0.1.2, 3, as funções $\theta_{\ell|m|}$ são as seguintes:

(3) As funções
$$\phi_{\mathbf{m}}(\phi)$$
 normalizadas são:

$$\phi_{\rm m}(z) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{im\phi}$$

ou, na forma real, também normalizadas:

$$\phi_{im_{i}}^{\text{SOMA}}(\phi) = \frac{1}{\sqrt{\pi}} \cos|m|\phi$$

e

$$\phi_{|m|}^{\text{diferença}}(\phi) = \frac{1}{\sqrt{\pi}} \operatorname{sen}[m]\phi$$

Finalmente, as funções hidrogênicas $\Psi(r,\theta,\phi)$ reals são as seguintes (em unidades atômicas):

n Z |m| notação espectroscoptea.
1 0 0 1s
$$N_1 e^{-Zr}$$
2 0 0 2s $N_2(2-Zr)e^{-\frac{Zr}{Z}}$
2 1 0 $2p_Z$ $N_2(2-Zr)e^{-\frac{Zr}{Z}}$
2 1 1(soma) $2p_X$ $N_2(Zr)e^{-\frac{Zr}{Z}}$ $\begin{cases} \cos\theta \\ \sin\theta\cos\phi \end{cases}$
2 1 1(dif.) $2p_Y$ $\begin{cases} n_1(zr)e^{-\frac{Zr}{Z}} \\ \sin\theta\cos\phi \end{cases}$
3 1 0 $3p_Z$ $\begin{cases} n_1(zr)e^{-\frac{Zr}{Z}} \\ \sin\theta\cos\phi \end{cases}$
3 1 1(soma) $3p_X$ $\begin{cases} n_1(zr)e^{-\frac{Zr}{Z}} \\ \sin\theta\cos\phi \end{cases}$
3 1 1(dif.) $3p_Y$ $\begin{cases} n_1(zr)e^{-\frac{Zr}{Z}} \\ \sin\theta\cos\phi \end{cases}$
3 2 0 $3d_{z^2}$ $\begin{cases} n_1(zr)e^{-\frac{Zr}{Z}} \\ \sin\theta\cos\phi \end{cases}$

n ℓ |m| notação espectroscópica. $\P_{nLm}(r,\theta,\phi)$ 3 2 1(soma) $3d_{\chi\chi}$ $N_1/6 (Zr)^1 e^{-\frac{Zr}{3}} \operatorname{sen}\theta \cos\theta$ 3 2 1(dif.) $3d_{\chi y}$ 3 2 2(soma) $3d_{\chi^2-y^2}$ $N_1/\frac{3}{2} (Zr)^2 e^{-\frac{Zr}{3}} \operatorname{sen}^3 \theta$ 3 2 2(dif.) $3d_{\chi y}$

onde:

$$N_1 = (Z^3/\pi)^{1/2}$$

$$N_2 = \frac{1}{4} (Z^3/2\pi)^{1/2}$$

$$N_3 = \frac{1}{8T} (Z^3/3\pi)^{1/2}$$

e a notação "soma" e "dif." que aparece na $3^{\rm h}$ coluna significa que o orbital foi obtido por soma ou diferença das funções imaginārias para os valores $^{\rm dm}$ correspondentes.

APÉNDICE 10 - A TEORIA DE PERTURBAÇÕES

Consideremos um sistema para o qual a equação de Schrödinger ã:

$$\hat{H}Y_i = E_iY_i$$

e tal que o Hamiltoniano \widetilde{H} difere ligeiramente do Hamiltoniano \widetilde{H}^0 de um sistema cuja equação de Schrödinger

$$\vec{H}^{0}\vec{Y}_{i}^{0} = \vec{E}_{i}^{0}\vec{Y}_{i}^{0} \qquad (A10.1)$$

pode ser resolvida exatamenta. Chamemos o sistema com Hamiltoniano $\bar{\mathbb{H}}^{\mathfrak{p}}$ de aistema não penturbado, e o sistema com Hamiltoniano $\bar{\mathbb{H}}$ da sistema perturbado; a diferença antre os dois Hamiltonianos $\bar{\mathbb{H}}$ a perturbação, $\bar{\mathbb{H}}^{\mathfrak{p}}$:

$$\vec{H}^{+} = \vec{H} - \vec{H}^{0}$$

$$\vec{H} = \vec{H}^0 + \vec{H}^1$$

O objetivo a relacionar as autofunções e autovalores do sistema perturbado as autofunções e autovalores conhecidos do sistema não parturbado. Para isto, imaginamos qua a perturbação a aplicada da maneira a variar continuamente o sistema do estado não perturbado ao estado perturbado. Matemáticamente, isto corresponde a introdução de um paramatro A no Hamiltoniano, de modo que

$$\bar{H} = \bar{H}^0 + \lambda \bar{H}^1 \qquad (A10.2)$$

com λ variando entre 0 a 1. Quando λ =0, o sistema a não perturbado e quando λ =1 o sistema a parturbado. Assim temos:

$$(\widetilde{H}^0 + \lambda \widetilde{H}^1) Y_{ij} = E_{ij} Y_{ij}$$
 (A10.3)

Desda que o Hamiltoniano depende do parametro λ , tanto a autofunção v_i como o autovalor E_i devem dependar também de λ a podemos expandi-las em sárias de Taylor da potências de λ :

$$\Psi_{ij} = \Psi_{ij}^{0} + \lambda \Psi_{ij}^{(1)} + \lambda^{2} \Psi_{ij}^{(2)} + \dots = \sum_{n=0}^{\infty} \lambda^{n} \Psi_{ij}^{(n)}$$

$$E_i = E_i^a + \lambda E_i^{\{1\}} + \lambda^a E_i^{\{2\}} + \dots = \sum_{n=0}^{\infty} \lambda^n E_i(n)$$

Substituindo estas expressões na eq. AID.3, temos:

$$\{\widetilde{H}^0 + \lambda \widetilde{H}^1\} (\tau_1^0 + \lambda \tau_1^{\{1\}} + \lambda^2 \tau_1^{\{2\}} + \ldots) = \{\xi_1^0 + \lambda \xi_1^{\{1\}} + \lambda^2 \xi_1^{\{2\}} + \ldots) (\tau_1^0 + \lambda^2 \tau_1^{\{1\}} + \ldots)$$

a «grupando termos de mesma potencia da λ:

$$(\vec{H}^{0}\Psi_{1}^{0} - E_{1}^{0}\Psi_{1}^{0}) + \lambda \left[(\vec{H}^{1} - E_{1}^{(1)})\Psi_{1}^{2} + (\vec{H}^{0} - E_{1}^{0})\Psi_{1}^{(1)} \right] + \lambda^{2} \left[\cdots \right] + \dots = 0$$
 (A10.4)

Se v_i e E_i são funções continuas de λ , para qua a eq. AlO.4 saja verdadeira para qualquar valor de λ , os coeficientes de cada potência de λ devem ser iguais a zero. Assim:

$$\vec{H}^0 \Psi_{\frac{1}{2}}^0 = E_{\frac{1}{2}}^0 \Psi_{\frac{1}{2}}^0$$
 (A10.5)

$$\widetilde{H}^{1} \psi_{i}^{a} + \widehat{H}^{3} \psi_{i}^{(1)} = E_{i}^{a} \psi_{i}^{(1)} + E_{i}^{(1)} \psi_{i}^{a}$$
(A10.6)

As eqs. AlO.5 a AlO.6 são as equações de ordem zero e ordem um, respectivamente, e como as soluçõas da ordem zero são conhecidas elas podem ser usadas para se obter as de ordem um. A eq. AlO.6 é reascrita na forma

$$(\tilde{H}^{0}-E_{i}^{0})\tilde{\tau}_{i}^{(1)}+\tilde{H}^{1}\tilde{\tau}_{i}^{0} \times E_{i}^{(1)}\tilde{\tau}_{i}^{0}$$

Multiplicando por Ti" a integrando:

$$< Y_{i}^{0} | \widetilde{H}^{0} - E_{i}^{0} | Y_{i}^{(1)} > + < Y_{i}^{0} | \widetilde{H}^{1} | Y_{i}^{0} > = E_{i}^{(1)}$$

O primeiro termo é zero porque \hat{H} \hat{a} um operador hermitiano. Então, a correção de ordem um para a anergia do níval \hat{a} :

$$E_{i}^{(1)} = \begin{cases} \Psi_{i}^{0} * \hat{H}^{i} \Psi_{i}^{0} d\tau & H_{ij}^{i} \end{cases}$$
(A10.7)

Para obtermos a correção de ordem um para a função de onda, expandimos $v_i^{(1)}$ em um conjunto ortonormal completo de funções de ordem zaro. $\{v_i^a\}$:

onde as constantes a j_1 devem ser datarminadas. Substituindo na eq. A10.6, $t_{\underline{a}}$ mos:

$$\sum_{i} a_{ji} (\vec{H}^{0} \vec{Y}_{j}^{0} - E_{i}^{0} \vec{Y}_{j}^{0}) = (E_{i}^{(1)} - \vec{H}^{1}) \vec{Y}_{i}^{0}$$

O)

$$\sum_{i=1}^{n} e_{ji} (E_{j}^{0} - E_{i}^{0}) v_{j}^{0} = (E_{i}^{(1)} - \widetilde{H}^{1}) v_{i}^{0}$$
(A10.8)

Multiplicando a aq. (AlO.8) por $V_k^{\phi, \phi}$ pela esquerda e integrando, temos:

$$\sum_{i} a_{\mbox{\scriptsize j}\mbox{\scriptsize i}} (E_{\mbox{\scriptsize j}}^{\mbox{\scriptsize 0}} - E_{\mbox{\scriptsize i}}^{\mbox{\scriptsize 0}}) \int_{\mbox{\scriptsize Y}} Y_{\mbox{\scriptsize k}}^{\mbox{\scriptsize 0}} v_{\mbox{\scriptsize k}}^{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}} V_{\mbox{\scriptsize k}}^{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}} V_{\mbox{\scriptsize 0}}} V_{\mbox{\scriptsize 0}$$

Efetuendo a somatôria, somente os termos com k = j permanecem, devido a orto normalidade:

$$e_{k\hat{\tau}}(E_{k}^{o}-E_{\hat{\tau}}^{o}) = E_{\hat{\tau}}^{(1)} \int_{Y_{k}^{o}} w_{\hat{\tau}}^{o} d\tau - \int_{Y_{k}^{o}} w_{\hat{\tau}}^{o} d\tau$$
 (A10.9)

Temos agora dois casos a considerar: para k=i, obtém-sa a eq. (Al0.7). Para k f i, o primeiro termo ã direita da igualdade ê zaro c a eq. Al0.9 fica como:

$$a_{kj}(E_k^0-E_j^0) = -\int y_k^0 \tilde{H}^i y_j^0 d\tau$$
 pare $k \neq i$

ou

$$a_{ki} = \frac{\int v_k^{*i} \tilde{H}^i v_k^{*i} d\tau}{E_k^{*i} - E_k^{*i}} = \frac{H_{ki}^{*i}}{E_k^{*i} - E_k^{*i}}$$
(A10.10)

A eq. Alo.10 determina todos os coeficientes a_{kj} , axcato a_{jj} , o coeficiente da Ψ_k^a . Aplicando a condição de normalização, se determina a_{jj} =0. Os resultados finais para E_j a Ψ_j corretos etê primeira ordem são os seguintas:

$$E_{z} = E_{z}^{0} + \lambda H_{z,z}^{1} \tag{A10.11}$$

$$\Psi_{i} = \Psi_{i}^{0} + \lambda \sum_{k \neq i} \frac{H_{k1}^{i}}{E_{i}^{0} - E_{k}^{0}} \cdot \Psi_{k}^{0}$$
 (A10.12)

A correção de segunda ordem para e energie ê obtida do coeficienta de λ^2 na eq. A10.12 e \tilde{a} dada pela expressão:

$$E_{1}^{(2)} = \sum_{k \neq 1} \frac{(\hat{H}_{k1}^{i})^{2}}{E_{k}^{i} - E_{k}^{i}}$$
(A10.13)

E importante notar que a dedução das eqs. A10.11, A10.12 a A10.13, não e vâ-

lida para níveis degenarados. É evidante que se E_1^2 = E_1^2 , o denominador \tilde{e} zaro. Porém, o tratamento para nívais degenerados pode ser faito pela teoria de perturbações em uma forma ligeiramenta diferente. [1].

REFERENCIAS

1 - Var. por axemplo, L.Pauling a E.S.Wilson, Introduction to Quantum Mechanics (International Student Edition, McGraw Hill, Tokyo, 1935).

APENDICE 11 - CÁLCULO DA INTEGRAL SOBRE 1/412 PARA FUNÇÕES DE TIPO S.

No tratamento de atomos pelo método variacional ou pelo método das pe<u>r</u> turbações, ocorre a seguinte integral:

$$1 = \int \int \phi_1^{*}(1)\phi_2^{*}(2) \frac{1}{r_{12}} \phi_1(1)\phi_2(2)d\tau_1d\tau_2$$
 (A11.1)

ou, para orbitais equivalentes de tipo ls:

$$\begin{split} &I_{1} = \iint_{\mathbb{T}} ls(1) ls(2) \frac{1}{r_{12}} ls(1) ls(2) d\tau_{1} d\tau_{2} \\ &= \iint_{\mathbb{T}} ls(1) \tilde{l}^{2} - \iint_{\mathbb{T}_{12}} \frac{[ls(2)]^{2}}{r_{12}} d\tau_{2} d\tau_{1} \end{split} \tag{All.2}$$

E conveniente interpretar esta integrel como a energie eletrostática mútua de duas distribuições de carga elétrica esfericamente simétrices com densida des [1s(1)]² e [1s(2)]² respectivamente, e escrevê-le na forma:

$$I = \left[[1s(1)]^2 \cdot V(1) dt \right]$$

onde o potenciel V(1):

$$Y(1) = \begin{cases} \frac{1s(2)^2}{r_{12}} d\tau_2 \end{cases}$$
 (A11.3)

é o potencial que etua sobre a distribuição de carga [ls(1)]² devido ao elétron 2. Substituindo ls(2) pele expressão:

$$1s(2) = \sqrt{\frac{(Z^{i})^{\frac{3}{2}}}{\pi}} e^{-Z^{i}}r_{2}$$

temos :

$$V(1) = \frac{(Z^*)^2}{r} \int_0^{\infty} \frac{e^{-2Z^*r_2}}{r_{12}} r_2^2 dr_2 \int_0^{\pi} s e n\theta_2 d\theta_2 \int_0^{2\pi} d\phi_2$$

е

$$V(1) = 4(Z^{*})^{2} \int_{0}^{\infty} \frac{e^{-2Z^{*}r_{2}}}{r_{10}} r_{2}^{2} dr_{2}$$

Para calcular o potenciel Y(1) utilizamos a enalogie elestrotática. Segundo e teoría eletrostétice, se consideramos uma carge q distribuide sobre a superfície de uma esfera de raio R, o potenciel num ponto A quelquer depande de se A está dentro ou fora de esfere. Assim:

(1) dentro da esfera: o potencial é constante em todo o volume e igual a:

(2) fora da eafera: o potencial é o mesmo que se e cerge estivesse totalmente concentrada no centro da esfera, ou seja:

$$V_{fora} = \frac{q}{r_A}$$

onde $r_{\rm A}$ $\tilde{\rm e}$ a distância de A eo centro da esfera.

Para calcular V(1) dividimos entêo o intervalo de integração de ${\bf r}_2$ em duas zonas:

$$0 < r_2 \le r_1$$
 e $r_1 < r_2 < r_2$

e escrevemos:

$$V(1) = 4(Z^*)^2 \left\{ \int_0^{r_1} \frac{e^{-2Z^*r_2}}{r_{12}} r_2^2 dr_2 + \int_{r_1}^{\infty} \frac{e^{-2Z^*r_2}}{r_{12}} r_2^2 dr_2 \right\}$$

$$= V_2 + V_5$$

Na primeira, o potencial no ponto ri é devido à uma distribuição de carga i<u>n</u> terior, ou seja que o ponto ri esta fora da esfera de carga. Então:

$$V_{a} = 4(Z^{*})^{2} \int_{0}^{r_{1}} \frac{e^{-2Z^{*}r_{2}}}{r_{1}} r_{2}^{2} dr_{2}$$

$$= \frac{4(Z^{*})^{2}}{r_{1}} \left[-\frac{r_{1}^{2}e^{-2Z^{*}r_{1}}}{2Z^{*}} - \frac{(2Z^{*}r_{1}+1)e^{-2Z^{*}r_{1}}}{4Z^{*2}} + \frac{1}{4Z^{*2}} \right]$$

$$= -2Z^{*2}r_{1}e^{-2Z^{*}r_{1}} - 2Z^{*}e^{-2Z^{*}r_{1}} - \frac{1}{2}e^{-2Z^{*}r_{1}} + \frac{1$$

Na segunda, o ponto r_1^* estê dentro da esfera de carga e temos: .

$$V_{b} = 4(Z^{*})^{3} \int_{r_{1}}^{\infty} \frac{e^{-2Z^{*}r_{2}}}{r_{2}} r_{2}^{2} d\dot{r}_{2}$$
$$= 4(Z^{*})^{3} \frac{(2Z^{*}r_{1}+1)e^{-2Z^{*}r_{1}}}{(4Z^{*})^{2}}$$

Finalmente:

$$V(1) = \frac{1}{r_1} - 2^{1}e^{-2Z^{2}r_1} - \frac{1}{r_1}e^{-2Z^{2}r_1}$$
(A11.4)

A integral I e:

$$I = 4\pi (\frac{Z^{+1}}{\pi}) \int_{0}^{\infty} V(1) e^{-2Z^{+} r_{1}} r_{1}^{2} dr_{1}$$

e, substituindo V(1) pela eq. All.4 e resolvendo, chega-se a:

$$I = \frac{8}{8} Z^* \tag{A11.5}$$

APÉNDICE 12 - A TEURIA DU CAMPU AUTOCONSISTENTE (SCF)

A teoría do campo autoconsistente (self-consistent (seld, SCF) para sistemas atômicos e moleculares, na forrulação de Slater [1], se baseia no modelo seguinte: em vez de comsiderar todas as interações instantâneas entre os pares de elétrons do sistema, supõe-se que o potencial atuando sobre cada elêtron é devido

- 1) aos núcleos
- 2) a distribuição de carga média dos outros elétroms.

Para atomos com capas fechadas esta distribuição \hat{e} esférica, e o modelo \hat{e} de campo central. O campo atuando sobre un elétron em \hat{r}_1 , depende então da distribuição de carga média dos outros elétrons:

$$\begin{array}{ll} v_{\mbox{repulsão}} & (\vec{r}_1) = \int_{\hat{\tau}^*} (1,2,\ldots,2N) (\underset{j>1}{\mathbb{E}} \frac{e^2}{|\vec{r}_1 \cdot \vec{r}_j|}) v(1,2,\ldots,2N) d\tau_2 \ldots d\tau_{2N} \\ & \mbox{eletrônica} \end{array}$$

ou seja, que está definido em térmos da autofunção que é justamente a incôgnita! O problema se resolve utilizando um método iterativo: postula-se uma certa distribuição eletrônica que permite calcular o potencial aproximado, constroe-se então o Hamiltoniano aproximado e acham-se as suas soluções. A nova V é supostamente melhor que a primeira; o campo construído a partir dela dã origem a um novo H cujas soluções dão origem à um novo campo, etc..., e o processo se repete até que o campo acja autoconstatente, ou seja, até que o potencial calculado em duas iterações consecutivas seja constante, dentro da margem de precisão prē-estabelecida.

A teoria SCF, nesta formulação conduz ãs equações de Hartree-Fock-Slater, que são a base de métodos usados especialmente em física do estado sõlido, e recentemente popularizadas em química sob a forma do método $X_{\rm m}$ [2].

Existem porêm vărias teorias SCF: a que os quīmicos usam geralmen te ê a de Hartree-Fock-Roothaan (HFR) [3], que ê uma forma aproximada da teoria de Hartree-Fock (HF) [4,5]. Ambas teorias se baseiam num modelo puna mente matemāticos para o caso de sistemas com capas fechadas, consiste em representar o estado do sistema por uma função de onda Ψ escrita como um ûnico determinante de Slater em termos de um conjunto de funções de base monoeletrônicas $\{\psi_q\}$, sendo que as funções ψ_q são optimizadas utilizando o princípio variaciomal. No modelo de HF, as ψ_q são variadas aom zeatrições, as equações são os resolvidas numericamente, e as soluções são os orbitata de Hantee-Fock, $\psi_q^{(HF)}$: a energia calculada formando um determinante de Slater com estes orbitats, ê a energia mínima que ê possível comseguir com uma função de onda desse tipo.

Na prática, as variações efetuadas em (ψ_i) estão restritas em vários sentidos, e os orbitais $\psi_i^{(\mathrm{HF})}$ não são estritamente calculados. No modelo de HFR, as equações não são resolvidas numericamente, e os orbitais são expandidos como combinações lineares de funções de certos conjuntos $\{initos, \{\psi_j\},$ que podem ser funções de Slater, funções gaussianas, orbitais atômicos, etc.:

$$\psi_i^{(HFR)} = \sum_{\mu}^{m} c_{\mu}^{(i)} \phi_{\mu}$$

onde m ë a dimensão do conjunto de base $\{\phi_{\mu}\}_*$. Os orbitais $\psi_i^{(HFR)}$ são aproximações aos $\psi_i^{(MF)}_i$:

$$\lim_{m \to \infty} \psi_i^{(HFR)} = \psi_i^{(HF)}$$

No caso de moléculas, os orbitais moleculares (OM) são expandidos como combinação linear de orbitais atômicos (CLOA), e o modelo chama-se de SCF-CLOA-OM.

A interpretação física das equações resultantes do modelo matemático acima não é tão simples quanto a do modelo de Slater: alêm da interação cou lombica entre os elétrons, o potencial contêm termos, chamados de troca ou de interacambio que surgem devido a antisimetria da função de onda. Este pon to será discutido novamente no fim da Sec. 2.

1 - O VALOR MEDIO DA ENERGIA

Dada uma função de onda v eletrônica para um sistema de 2N elêtrons e N núcleos, escrita como determinante de Slater em termos de um conjunto de 2N spin-orbitais,

$$y = \tilde{A}(\phi_1(1)\alpha(1)\phi_1(2)\beta(2)\phi_2(3)\alpha(3)...\phi_N(2N)\beta(2N))$$
 (A12.1)

a expressão para o valor médio da energia ê:

$$< E > = \frac{\int \psi^{a} \hat{H} + d\tau}{\int \psi^{a} \psi d\tau}$$

n da

$$\widehat{H} = \sum_{i=1}^{2N} \left[-\frac{1}{2} \nabla_{i}^{z} + \sum_{A}^{M} \frac{Z_{A}}{r_{Ai}} \right] + \sum_{i=1}^{2N} \frac{2N}{r_{ij}}$$

A parte do Hamiltoniano encerrada entre colchetes está constituida por opera dores de um elétron, os termos de energia cinética dos elétrons e a porção da energia potencial relativa à interação dos elêtrons com os núcleos:

$$\hat{H}_1 = \frac{2N}{i} \hat{h}(i)$$

onde

$$\bar{h}(i) = -\frac{1}{2} \nabla_i^2 - \frac{H}{A} \frac{Z_A}{r_{Ai}}$$

Frequentemente se utilizam aproximações nas quais os elêtrons das camadas in ternas não são considerados individualmente; o efeito dos elêtrons internos \hat{e} introduzido no Hamiltoniano $\hat{h}(\mathbf{i})$ o qual contêm então a energía potencial do caroço moleculas:

$$\hat{H}_1 = \sum_{i=1}^{2N} \hat{h}^{caroço}(i)$$

A segunda parte do Hamiltoniano:

$$\widehat{H}_{2} = \frac{2N}{\Sigma} \frac{2N}{\Sigma} \frac{1}{r_{ij}}$$

depende de pares de elêtrons.

Para calcular < E > \tilde{e} conveniente escrever o operador antisimetrizador \tilde{A} em termos do operador permutação, \tilde{P} :

$$\hat{A} = \frac{1}{\sqrt{2N!}} \hat{p} (-1)^{\hat{p}} \hat{p}$$
 (A12. 3)

O fator (-1)^P vale +1 ou -1 segundo que a permutação seja par ou Impar, e a somatória ê sobre todas as possíveis permutações de 2N elementos, ou seja que têm 2N: termos. O operador P permuta as coordenadaa dos elétrons na fun cão sobre a qual atua: assim, por exemplo:

$$\vec{p}_{3} \in \{\phi_{1}(1)\alpha(1)\phi_{1}(2)\beta(2)\phi_{2}(3)\alpha(3)\phi_{2}(4)\beta(4)\} =$$

$$= (-1)^{\mathsf{P}} \{\phi_1(1)\alpha(1)\phi_1(3)\beta(3)\phi_2(4)\alpha(4)\phi_2(2)\beta(2)\}$$

Para determinar se a permutação é par ou Impar, comparam-se os subindices, neste caso 342, com a ordem crescente normal, 234, e obtêm-se o número de transposições necessárias para transformar uma sequência na outra. No caso considerado:

transpondo o número 2 em duas casas para a esquerda obtemos a sequência 234; como são necessárias duas transposições, a permutação \tilde{e} par, e (-1) $^{\tilde{p}}$ = +1.

Como a função Ψ (eq. Al2.1) estã normalizada, o valor mêdio < E > pode ser escrito como:

$$\begin{array}{l} <\; E\; >\; *\frac{1}{2\,N^{2}}\; \frac{T}{P}\; \frac{\Sigma}{P}\; \left(-1\right)^{P+P^{2}} \!\! \int \!\! \left[\widetilde{P}(\varphi_{1}^{*}(1)\sigma(1)\ldots\varphi_{N}^{*}(2N)\vartheta(2N) \right\} \left[\widehat{H}_{1}\; \circ\; \widehat{N}_{2} \right] \\ \\ \qquad \qquad \qquad \widetilde{P}\; \left\{ s_{1}\left\{ 1\right\} \alpha(1)\ldots\varphi_{N}^{*}(2N)\vartheta(2N) \right\} \; d\tau_{1}d\tau_{2}\ldots d\tau_{2N} \end{array}$$

1.1 - O Valor Médio de Hi

Consideremos primeiro a integral sobre \vec{H}_1 , que chamamos < \vec{H}_1 >. Como os eletrons são indistinguíveis, e como Ψ é antisimétrica, as contribuições de todos os $\hat{h}(1)$ são iguais; assim:

$$\langle H_1 \rangle = \left[Y^{\bullet} \left[\prod_{i=1}^{2N} \tilde{h}(i) \right] \Psi \right] d\tau = 2N \left[Y^{\bullet} \hat{h}(1) \Psi d\tau \right]$$
 (A12.4)

Substituindo Y:

$$< \kappa_1 > = \frac{1}{(2x-1)!} \sum_{p} \sum_{p} (-1)^{p+p} \int \dots \int_{p} (0)^{p} (\phi_1^*(1) \phi_1^*(2) \beta(2) \phi_2^*(3) \alpha(3) \dots \\ \dots \otimes_{p} (2x) \beta(2x) \beta(2x$$

$$\begin{split} \widehat{\mathcal{H}}(1) & \ P^{\tau}\{\varphi_1(1)\varphi_1(2)\varphi_1(2)\varphi_2(3)\varphi_3(3)\dots\varphi_N(2N)\beta(2n)\} \\ & \ d\tau_1d\tau_2d\tau_2\dots d\tau_{2N} \end{split} \tag{A12}$$

(A12.6)

A expressão (Al2.5) \tilde{e} uma soma de $\frac{\{2N^{+}\}\{2N^{+}-1\}}{2}$ integrais múltiplas. \tilde{e} preciso analisar separadamente dois casos:

Suponhamos por exemplo qua P \tilde{e} a identidade, e $\tilde{P}'=\hat{P}_{12}$, ou seja que \tilde{P}' permuta os elétrons l e 2. A integral múltipla correspondente \tilde{e} :

$$\int \dots \int \!\! \phi_1^*(1) \alpha(1) \phi_1^*(2) \beta(2) \dots \phi_N^*(2N) \beta(2N) \tilde{h}(1) \phi_1(2) \sigma(2) \phi_1(1) \beta(1) \dots \\ \dots \phi_N(2N) \beta(2N) d\tau_1 d\tau_2 \dots d\tau_{2N}$$

$$= \int \!\! \phi_1^*(1) \alpha(1) \; \hat{h}(1) \phi_1(1) \beta(1) d\tau_1 \int \!\! \phi_1^*(2) \beta(2) \phi_1(2) \sigma(2) d\tau_2 \int \dots \\ \dots \int \!\! \phi_N^*(2N) \beta(2N) \phi_N(2N) \beta(2N) d\tau_{2N}$$

O operador a(1) só depende das coordenadas espacíais do elétron 1, e não das suas coordenadas de spin; assim, a primeira Integral do membro da direita da eq. A12.6 pode ser fatorizada ainda em:

$$\int \!\! \phi_1^*(1)\hat{\alpha}(1)\phi_1(1)dv_1 \!\! \int \!\! \alpha^*(1)\beta(1)d\xi_1$$

e, como as funções de spin são ortogonals, a segunda integral é zero. O mes mo acontece com a integral sobre o elétron 2. Quanto ãs outras 2M-2 integrais, são todas de normalização, ou seja que são iguals a 1.

Um caso levemente diferente ocorre se permutarmos os eletrons l e $\,$ 3 por exemplo. Temos:

$$\begin{split} & \int \dots \int \circ_1^*(1) \circ (1) \phi_1^*(2) \beta(2) \phi_2^*(3) \circ (3) \dots \phi_N^*(2N) \beta(2N) - \bar{k}(1) \\ & \circ_1(3) \alpha(3) \circ_1(2) \beta(2) \circ_2(1) \alpha(1) \dots \phi_N(2N) \beta(2N) d\tau_1 d\tau_2 d\tau_1 \dots d\tau_{2N} \\ & = \int \circ_1^*(1) \bar{k}(1) \circ_2(1) dv_1 \int \alpha(1) \circ (1) d\zeta_1 \int \phi_1^*(2) \beta(2) \circ_1(2) \beta(2) d\tau_1 \int \circ_2^*(3) \phi_1(3) dv_1 \\ & = \int \alpha(3) \alpha(3) d\zeta_1 - \int \dots \int \phi_N^*(2N) \beta(2N) \phi_N(2N) \beta(2N) d\tau_{2N} \end{split}$$

Observamos que mesmo se as integrais de spin não são zero, a integral

se anula pois ø₁ e ø₂ são ortogonais.

Assım, se $\tilde{P} \neq \tilde{P}^*$, Lodas as integrais sobre o operador $\tilde{h}(1)$ (ou, em geral, sobre qualquer operador de um eletron) são Iguais a zero.

(2)
$$P = \hat{P}^1$$

Obtém-se 2N' integrals com $\tilde{P} \in \tilde{P}^*$ iguals; para todas elas, o fator
 $(-1)^{P + P^*}$

 \tilde{e} $(-1)^{2P}$ = +1 e a diferença reside no spin-orbital associado ao elétron 1. São (2N-1): termos para os quals o elétron 1 estã associado a um certo spin-orbital $\phi_1 \alpha$ ou $\phi_4 \beta$:

$$\begin{split} \int & \phi_1^*({}_\beta^\alpha(1)^{-\widetilde{h}}(1)\phi_1({}_\beta^\alpha(1)\mathrm{d}\tau_1^{-},\int \dots \int & \phi_N^*(2N)\beta(2N)\phi_N(2N)\beta(2N)\mathrm{d}\tau_{2N}^{-} = \\ & = \int & \phi_1^*(1)\widetilde{h}(1)\phi_1(1)\mathrm{d}v_1 \end{split}$$

pois é possível fazer (2N-1): permutações dos 2N-1 elétrons, deixando o elétron l associado ao spin orbital $\phi_i f_0^0$.

Juntando tudo, a expressão para < H1 > é a seguinte:

$$< H_1 > = \frac{1}{(2N-1)!} \cdot (2N-1)! \sum_{i=1}^{N} 2 \int_{0}^{4} (1) \hat{h}(1) \phi_{i}(1) dv_{i}$$

$$< H_1 > = 2 \sum_{i=1}^{N} \hat{h}_{i+1}$$
(A12.7)

O fator 2 aparece devido a que o mesmo orbital ϕ_ξ está associado as duas funcões de spin o e θ .

1.2 - O Valor Medio de Hi

O valor médio < H2 > pode ser calculado de maneira análoga. Neste caso, e para a função v entisimétrica, a dupla soma:

$$\begin{array}{c} 2N \\ \Sigma \Sigma \\ i < j \end{array} \frac{1}{r_{ij}}$$

node ser substituida por:

$$\frac{2N(2N-1)}{2} \cdot \frac{1}{r_{12}}$$

$$< H_2 > = \frac{1}{2(2N-2)!} \sum_{P} \sum_{P_1} (\gamma_1)^{P+P_1} \left(\dots \right) \int_{P} \tilde{P}(\phi_1^*(1)\alpha(1) \dots \phi_N^*(2N)\delta(2N))$$

$$= \frac{1}{P_{1,2}} \tilde{P}^*(\phi_1(1)\alpha(1) \dots \phi_N(2N)\delta(2N)) d\tau_1 \dots d\tau_{2N}$$
(A12.8)

Consideremos separadamente os três casos seguintes $\hat{P}=\hat{P}^*,\;\hat{P}\neq\hat{P}^*$ em mais de dois elétrons, e $\hat{P}\neq\hat{P}^*$ em dois elétrons somente.

(1) $\tilde{P} = \tilde{P}$

Quando $\tilde{P}=\tilde{P}^1$, podemos fazer (2N-2): permutações nas quais os elétrons l e 2 estão essociados eos mesmos spin-orbitais $\phi_i \{ {}^{\alpha}_{B} = \phi_j \{ {}^{\alpha}_{B} \}$. Se os dois orbitais $\phi_i = \phi_j$ são diferentes (ifj), estes podem estar associados a quatro possíveis combinações das funções de spin: o(1)a(2); o(1)8(2); $\beta(1)a(1)$; $\beta(1)a(1)$; $\beta(1)a(2)$, e para cada integral

$$J_{i,j} = \begin{cases} \phi_i^*(1)\phi_j^*(2) \frac{1}{r_{12}} \phi_i(1)\phi_j(2)d\tau_1 d\tau_2 \end{cases}$$
 (A12.9)

hã 4(2N-2): termos. A integral J_{ij} ē chamada integral de Coulrah

to, se imj. ou seja, se as funções movectais dos dois elétrons são as mesmas, es funções de spin derem sen differentes, sendo que as duas possibilidades são: $\alpha(1)\beta(2)=\beta(1)\alpha(2)$.

Assim, hã 2(2N-2): termos do tipo

$$J_{ij} = \int \phi_{i}^{*}(1)\phi_{i}^{*}(2) \frac{1}{r_{12}} \pi_{i}(1)\phi_{i}(\mathcal{E}^{*} d\tau_{1} d\tau_{2})$$
(A12.10)

(2) P ≠ P' en mais de dois eletrons

Se \tilde{P} difere de \tilde{P}^{+} em mais de dons elêtrons, \tilde{e} facil demonstrar que les integrais valem zero.

(3) P ≠ P° em dois elétrons

Se \bar{P} difere de \bar{P}^* em so dois elétrons porêm, as funções têm apenas cois spin-orbitais invertidos (ou seja duas fileiras no determinante de Sleter de uma das $\bar{\gamma}$). Novamente \bar{e} preciso considerar vários casos:

(i) se ambos spin-orbitais têm a mesma parte espacial, $\phi_1\!=\!\phi_1$ a integral ê do tipo

$$\int \!\! \phi_{1}^{*}(1) c(1) \phi_{1}^{*}(2) \beta(2) \, \frac{1}{r_{12}} \, \phi_{1}(1) \beta(1) \phi_{1}(2) \alpha(2) d\tau_{1} d\tau_{2}$$

que é igual a zero porque as funções de spin são ortogonais.

(ii) se as partes espactais são diferentes, e os spin também,

a qual também é igual a zero por causa da ortogonalidade das funções spin.

(iii) se as partes espaciais são diferentes mas as de spin são iguais, a integral \vec{e}_i por exemplo

$$\int \phi_{1}^{\bullet}(1)\alpha(1)\phi_{1}^{\bullet}(2)\alpha(2) \frac{1}{r_{12}} \phi_{1}(1)\alpha(1)\phi_{1}(2)\alpha(2)dr_{1}dr_{2}$$
(A12.11)

que se reduz a

$$K_{ij} \equiv \int \phi_i^*(1)\phi_j^*(2) \frac{1}{r_{12}} \phi_j(1)\phi_i(2) d\tau_1 d\tau_2$$
 (A12.12)

A integral K_{ij} se denomina integral de traca. Se aos orbitais ϕ_i e ϕ_j da eq. A12.12 se associam funções de spin β_i o resultado serê o mesmo. Ainda, para cada par de orbitais (ϕ_i,ϕ_j) hã $(2n\cdot2)$; permutações dos outros spin-orbitais.

Assim, a contribuição de cada par (ϕ_1,ϕ_2) a energía total devido as integrais de troca é de

2(2N-2)!Kij

Finalmente, voltando a eq. Al2.8 temos:

$$< H_2 > = \frac{N}{\Sigma} \int_{\{i\}} + \frac{N}{i} \sum_{j \neq i}^{N} (2 J_{ij} - K_{ij})$$
 (A12.13)

Os \mathbf{K}_{ij} aparecem com sinal negativo porque correspondem à uma permutação Tmpar.

1.3 - Calculo de « E »

Juntando os dois valores medios (Al2.7) e (Al2.13) temos:

$$< E> = 2 \sum_{j=1}^{N} h_{j,j} + \sum_{j=1}^{N} J_{j,j} + \sum_{i=j}^{N} J_{i,j} - K_{i,j}$$
 (A12.14)

* Esta expressão pode ser simplificada observando que

$$J_{\frac{1}{2}\frac{1}{2}} = K_{\frac{1}{2}\frac{1}{2}} = \int \phi_{\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}}(1)\phi_{\frac{1}{2}}^{\frac{1}{2}}(2)\frac{1}{F_{12}}\phi_{\frac{1}{2}}(1)\phi_{\frac{1}{2}}(2)d\tau_{1}d\tau_{2}$$

de modo que

$$\langle E \rangle = 2 \sum_{i}^{N} h_{1i} + \sum_{j=1}^{N} \sum_{i}^{N} (2 J_{1j} - K_{1j})$$
 (A12.15)

Cada termo da primeira somatória na eq. A12.15, 2 h_{1j} , corresponde \tilde{a} interação entre um elétron no orbital ϕ_1 e o núcleo; o fator de 2 \tilde{a} devido a que dois elétrons ocupam cada orbital ϕ_1 . Os termos

representan a repulsão entre um elétron no orbital ϕ_1 e os outros elétrons. E interessante definir um conjunto de energias orbitais c_1 para um elétron ocupando o orbital ϕ_4 :

$$\epsilon_{ij} = k_{ij} + \sum_{j}^{N} (2J_{ij} - K_{ij})$$
 (A12.16)

Se fizermos a soma destas energias orbitais sobre todos os elêtrons do sistema, teremos:

Comparando esta expressão com a da energia total < E > da eq. A12.15,observa mos que

$$\langle E \rangle = 2 \sum_{j=0}^{N} c_{ij} - \sum_{j=0}^{N} \sum_{i,j=1}^{N} (2J_{ij} - K_{ij})$$
 (A12.18)

o qual è facilmente justificado jà que na energia total, a repulsão entre ca da par de elétrons em ϕ_i e ϕ_j deve ser contada só uma vez.

Z - AS EQUAÇÕES DE HARTREE-FOCK

Na secção anterior vimos que, dada uma função de onda aproximada, escrita como um determinante de Slater em termos de um conjunto de funções de um elétron $\{\phi_4\}$, a expressão geral para a energia do sistema \hat{e} :

$$E = 2 \sum_{j=1}^{N} \frac{1}{j} + \sum_{i=1}^{N} \frac{1}{i} (2J_{ij} - K_{ij})$$
 (A12.15)

Podemos aplicar o método varlacional para achar as melhores funções de base ϕ_4 , isto \tilde{e} , aquelas tals que se formarmos Ψ como um único determinante de Slater na base das ϕ_4 , a energia \tilde{e} mínima:

A variação do conjunto (ϕ_1) porêm está sujeita \tilde{a} restrição de que — continue sendo um conjunto ortonormal

$$S_{ij} = \begin{cases} 0 \text{ se } i \neq j \\ \\ 1 \text{ se } i = j \end{cases}$$

ou seja, que:

$$\delta S_{i,j} = 0$$

O método que permite variar E mantendo a ortonormalidade da base é um método matemático bem conhecido, o dos multiplicadores de lagrange. Formamos uma função G:

$$G * \langle E \rangle - \sum_{i,j} \sum_{\lambda_{i,j}} \lambda_{i,j} \sum_{i,j} \sum_{i,j} \lambda_{i,j} \sum_{i,j} \lambda_{i,j} \sum_{i,j} \lambda_{i,j} \sum_{i,j} \lambda_{i$$

onde os λ_{1j} são os multiplicadores de Lagrange, por enquanto, parâmetros indetarminados, a procuramos o minimo na função G:

$$\delta G = \delta E - \sum_{i,j} \sum_{i,j} \lambda_{i,j} \delta S_{i,j} = 0$$

Substituindo E por seu valor (eq. Al2.15):

arenously no requirement with the

$$2 \sum_{i} \delta h_{ij} + \sum_{j}^{N} \sum_{j} (2\delta J_{ij}^{-\delta K} + \delta J_{ij}^{-\delta K}) - \sum_{i} \sum_{j} \lambda_{ij} \delta S_{ij} = 0$$
 (A12.19)

Os termos da primeira soma na equação anterior:

$$\begin{split} \delta h_{\dot{1}\dot{1}} &= \delta \! \left[\phi_{\dot{1}}^{\bullet}(1) \hat{h}(1) \phi_{\dot{1}}(1) d\tau_{1} \right] \\ &= \left[(\delta \phi_{\dot{1}}^{\bullet}(1)) \hat{h}(1) \phi_{\dot{1}}(1) d\tau_{1} \right. \\ &+ \left[(\delta \phi_{\dot{1}}^{\bullet}(1)) \hat{h}(1) \phi_{\dot{1}}(1) d\tau_{1} \right] + \left[\phi_{\dot{1}}^{\bullet}(1) \hat{h}(1) (\delta \phi_{\dot{1}}(1)) d\tau_{1} \right] \end{split}$$

podem sar raascritos como:

$$\delta h_{ij} = \left[\left(\delta \phi_i^*(1) \right) \hat{h}(1) \phi_i(1) d\tau_1 + \text{complexo conjugado} \right]$$

Analogamanta:

$$\begin{split} \delta J_{ij} &= \int (\delta \phi_i^*(1)) \phi_j^*(2) \, \frac{1}{r_{12}} \, \phi_i(1) \phi_j(2) d\tau_1 d\tau_2 \, + \\ &+ \int \phi_i^*(1) (\delta \phi_j^*(2)) \, \frac{1}{r_{12}} \, \phi_i(1) \phi_j(2) d\tau_1 d\tau_2 \, + \, c.c. \end{split}$$

ou utilizando o operador integral de Coulombi

Para as intagrais de troca,

$$\delta K_{1\,\hat{i}} = \left\{ (\delta \phi_1^*(1)) \bar{K}_{\hat{j}}(1) \phi_{\hat{i}}(1) d\tau_1 + \left\{ (\delta \phi_{\hat{j}}^*(1)) \bar{K}_{\hat{i}}(1) \phi_{\hat{j}}(1) d\tau_1 + c.c. \right. \right.$$

definimos o operador integral de troca, $\widehat{K}_{\frac{1}{2}}(1)$, como um operador qua tem a se quinta propriedade:

$$\hat{K}_{j}(1)\phi_{i}(1) = \left\{ \left[\phi_{j}^{*}(2) \frac{1}{r_{12}} \phi_{i}(2) \right] \phi_{j}(1) \right\}$$
(A12.21)

Finalmenta, a variação das integrais da racobrimento é dada por

$$\delta S_{ij} = \left\{ \left(\delta \phi_{i}^{*}(1) \right) \phi_{j}(1) d\tau_{i} + c.c. \right.$$

Juntando todos os termos a pondo am evidancia as diferenciais:

$$\mathbb{E}_{\hat{j}} \left\{ (\hat{\sigma} \hat{\phi}_{\hat{j}}^{*}(1) \middle\{ 2\tilde{k}(1) \hat{\phi}_{\hat{j}}(1) + 2\sum_{j=1}^{N} (2\tilde{J}_{j}(1) - \tilde{k}_{j}(1)) \hat{\phi}_{\hat{j}}(1) - \sum_{j=1}^{N} \lambda_{\hat{j}} \hat{\phi}_{\hat{j}}(1) \right\} d\tau_{1} + c. c. + 0$$

O fator 2 qua aparece na frente da primeira soma sobra j \tilde{e} devido \tilde{a} que tanto J_{ij} como J_{ji} contribuem com um termo identico, a analogamente K_{ij} a K_{ji} . Como as variações das funções e dos saus complaxos conjugados são independe<u>n</u> tes. cada termo da soma am i deva ser identicamenta igual a zero. Assim:

$$\left[2\tilde{k}(1) + \frac{1}{2\tilde{k}}(2\tilde{J}_{j}(1) - \tilde{k}_{j}(1))\right] \phi_{j}(1) - \frac{N}{\tilde{k}} \lambda_{ij} \phi_{j}(1) = 0 \qquad i = 1, 2, \dots N$$

Substituindo, por conveniencia,

$$\lambda_{ij} \equiv 2 \epsilon_{ij}$$

a dividindo tudo por dois, temos:

$$\left[\widehat{h}(1) + \sum_{j=1}^{N} (2\widetilde{J}_{j}(1) - \widehat{k}_{j}(1)\right] \phi_{i}(1) = \sum_{j=1}^{N} c_{i,j} \phi_{j}(1) \qquad \qquad i = 1, 2, \dots N$$
(A12.22)

A exprassão contida antre os colchetes se denomina operador de Fock, F:

$$\bar{F} = \hat{k}(1) + \sum_{j=1}^{N} (2\hat{J}_{j}(1) - \tilde{K}_{j}(1))$$
 (A12.23)

Temos antão um conjunto de equações diferenciais de um eletron:

$$F \phi_{i}(1) = \sum_{j=1}^{N} c_{ij}\phi_{j}(1)$$
 $i = 1, 2, ..., N$ (A12.24)

Vemos imediatamenta que se todos os $c_{i,j}$ com i / j fossem iguals a zero, a eq. (Al2.24) sería uma equação de autovalores. Isto pode ser consegui do mudando-sa o conjunto de base $\{\phi_i\}$. Com afelto, os orbitais ϕ_i não são unicos. Qualquar combinação linaer,

$$\phi_i^* = \sum_j T_{i,j}\phi_j$$

também é autofunção do oparador $\hat{\mathbf{F}}_i$ sa os coeficiantas \mathbf{T}_{ij} são tais qua:

$$\Sigma T_{ik}^* T_{ki} = \delta_{ij}$$
 (Ai2.25)

Uma transformação que obedece o requisito (AIZ.25) e uma transformação แต่เนื้ ก.ศ. Em forma matricial e

onde T° ë a matriz adjunca de T , ou seja a matriz transposta conjugada. A eq. (Al2.24) pode ser escrita em forma matricial:

$$\hat{\mathbf{F}} \mathbf{g} = \mathbf{c} \mathbf{g}$$
 (A12.27)

Multipliquemos ambos membros desta equação por T pela esquerda, e insiramos a matriz 1, ou, o que \hat{e} equivalente, o produto T^*T :

B1180000310010400000000000

Agrupando os fatores, temos:

$$\left[T \stackrel{\circ}{F} T^* \right] T \not 0 = \left[T \in T^* \right] T \not 0$$

F'ø'= E'ø'

que é analoga a eq. (A12.27). Em particular podemos escolher uma matriz T tal que c'seja diagonal. Neste caso, teremos uma serie de equações de autovalores

$$\hat{F}'\phi_{1}' = e_{i,i}'\phi_{1}'$$
 $i = 1, 2, ..., N$ (A12.28)

para o operador \tilde{F}' . \tilde{E} possível demonstrar que o operador \tilde{F}' na base $\{\phi_i'\}$ \tilde{e} exatamente análogo ao operador \tilde{F} na base $\{\phi_i\}$ de modo que as eqs. (Al2.28) representam o mesmo problema que as eqs. (Al2.24). As eqs. (Al2.28) são as equações de Hantree-Fock, e os orbitais $\{\phi_i'\}$ são os orbitais canonicos de Hantree-Fock.

Podemos então deixar de colocar os apóstrofos na eq. (Al2.28), e escrever di retamente

$$\vec{F}^{\dagger} \phi_{i} = \varepsilon_{i} \phi_{i}$$
 $i = 1, 2, ..., N$

COM

$$\hat{F} = \hat{h}(1) + \sum_{j} (2\hat{J}_{j} - \hat{K}_{j})$$

Notamos que o autovafor ε_i :

$$\begin{split} c_{i} &= \int \! \phi_{i} \stackrel{\circ}{F} \phi_{i} d\tau = F_{i,i} \\ &= \int \! \phi_{i} \left[\widehat{h}(1) + \sum_{j} (2 \widehat{J}_{j} - \widehat{K}_{j}) \right] \phi_{i} d\tau = h_{i,i} + \sum_{j} (2 \widehat{J}_{i,j} - K_{i,j}) \end{split}$$

e exatamente igual a energia orbital c, definida na eq. (Ai2.16). Estas são chamadas de potenciais de ionização de Koopmans [6] ou potenciais verticais.

A resolução das equações de Hartree-Fock se faz da maneira seguinte. Como o operador de Fock, \hat{F}_i contêm os operadores integrais \hat{J}_j e \hat{K}_j definidos en termos de um conjunto de orbitais de base $\{\phi_j\}$, inicia-se o processo postutando uma forma para o conjunto $\{\phi_j\}$; por exemplo, os $\phi_j^{(0)}$ podem ser autofunções do operador $\hat{h}(1)$

$$\vec{h}(1)\phi_i^{(0)}(1) = \epsilon_i^{(0)}\phi_i^{(0)}$$

Com essas funções calcula-se o operador de Fock e resolvem-se as equações de Hartree-Fock. As soluções ($a_i^{\{1\}}$) formam um novo conjunto de base no qual pode se definir novamente o operador de Fock. O processo contínua atê que os orbitais permaneçam invariantes sob novas iterações, dentro da margem de precisão requerida. Se os $\phi_i^{\{0\}}(1)$ estão bem escolhidos geralmente o processo converge.

E interessante discutir qual o significado físico do operador de Fock: ele representa um Hamiltoniano efetivo de um elétron tal que a energia poten cial do campo no qual o elétron se encontra é constituida das seguintes partes:

- (1) a energia de interação com os núcleos
- (2) a energia de repulsão com todos os elétrons de apin oposto ao do elétron considerado

(3) a energia de interação com todos os elêtrons de igual apin ao do

elétron considerado:

$$\Sigma_{i}(\hat{J}_{j}-\hat{K}_{j})$$

que é menor que a interação (2) devido a que, para uma função antisimétrica, dois elétrons com o mesmo spin não podem ocupar o mes mo orbital e consequentemente nunca estão muito perto um do outro; assim a sua energia de repulsão é menor.

Para uma interpretação física mais detalhada das equações de Hartree-Fock, ver, por exemplo a referência [7].

3 - ENERGIA DE IONIZAÇÃO: Teorema de Koopmans [6]

Para um sistema de capa fechada com 2N elétrons, a função de onda do estado fundamental pode ser escrita como:

$$\Psi(1,2,...,2N) = \hat{A}(\phi_1(1)\alpha(1)\phi_1(2)\beta(2)\phi_2(3)\alpha(3)...\phi_N(2N)\beta(2N))$$

e a sua energia é dada por

$$E = 2 \sum_{i} h_{ij} + \sum_{i} \sum_{j} (2J_{ij} - K_{ij})$$
(A12.15)

Para um estado ionizado do sistema, obtido, por exemplo, pela remoção de um elêtron do spin-orbital ϕ_k 8 tal que c_k não é degenerado, podemos supor que os outros orbitais não são alterados, e construir a função de onda do sistema de 2N-1 elêtrons:

$$\Psi(-\phi_k\beta) = \widehat{A}\{\phi_1(1)\alpha(1)\dots\phi_k(m)\alpha(m)\phi_{k+1}(m+1)\alpha(m+1)\dots\phi_N(2N-1)\beta(2N-1)\}$$

A energia correspondente é:

$$E(-\phi_k B) = 2 \sum_{i} h_{ii} - h_{kk} + \sum_{j} \sum_{i} (2J_{ij} - K_{ij}) - \sum_{i} (2J_{ik} - K_{ik}) = E - h_{kk} - \sum_{i} (2J_{ik} - K_{ik})$$

Nesta aproximação, a energia \mathbf{I}_k necessária para remover um dos elétrons que ocupa o orbital ψ_k é dada por:

$$I_k = E(-\phi_k \beta) - E = -h_{kk} - \sum_i (2J_{ik} - K_{ik})$$
 (A12.29)

Comparando esta expressão com a definição das energias orbitais (A12.16), ve

mas que

$$I_{k} = -\varepsilon_{k} . \tag{A12.30}$$

Care and a contract and a second

Koopmans demonstrou que a extremalização da eq. A12.29, δI_k =0, sujeita a ortonomalidade dos orbitais. \tilde{e} equivalente \tilde{a} eq. A12.28 para os orbitais ca nônicos de Hartree-Fock. Daí a relevância destes na interpretação das energias de ionização: se as funções de onda dos estados inicial e ionizado são expressas em termos dos meamos orbitais, estes resultam serem idênticos aos orbitais canônicos de Hartree-Fock do estado inicial, e as ϵ_k são uma boa aproximação aos potenciais de ionização.

4 - O MÉTODO DE ROCTHAAN-HARTREE-FOCK

Para sistemas com muitos elétrons a resolução das equeções de Hartree-Fock pode ser feita de maneira aproximada pelo mêtodo de Roothaan-Martree-Fock no qual os orbitais de Kartree-Fock (ψ_{\uparrow}), são aproximados como combinações lineares de funções de base $\{\chi_{i_1}\}$;

$$\phi_i = \sum_{\mu} c_{\mu}^{(1)} \chi_{\mu}$$

Para moléculas, os ψ_i são orbitais moleculares e os χ_i são orbitais atômicos. O método variacional é aplicado aos parâmetros lineares $c_i^{(1)}$.

Calculemos primeiro as integrais k_{ij} , J_{ij} e K_{ij} da expressão (A12.17), em termos das funções $\{\chi_i\}$:

$$\begin{split} k_{ij} &= \int \! \phi_i^*(1) \hat{k}(1) \phi_j(1) d\tau_1 = \sum_{U, U} c_U^{(i)} c_U^{(i)} / \chi_U^*(1) \hat{k}(1) \chi_U(1) d\tau_1 = \\ &= \sum_{U, U} c_U^{(i)} c_U^{(i)} k_{UU} \end{split}$$

$$\begin{split} J_{ij} &= \int \!\! \phi_i^*(1) \phi_j^*(2) \, \frac{1}{r_{12}} \, \phi_i(1) \phi_j(2) d\tau_1 d\tau_2 \, = \\ &= \sum_{\mu} \sum_{\nu} \sum_{\lambda} \sum_{\alpha} c_{\mu}^{(1)} \, c_{\nu}^{(j)} \, c_{\lambda}^{(i)} \, c_{\sigma}^{(j)} \Big| X_{\mu}^*(1) \chi_{\nu}^*(2) \, \frac{1}{r_{12}} \, \chi_{\lambda}(1) \chi_{\sigma}(2) d\tau_1 d\tau_2 \, = \\ &= \sum_{\mu\nu\lambda\lambda\alpha} c_{\mu}^{(i)} \, c_{\nu}^{(j)} \, c_{\lambda}^{(j)} \, c_{\alpha}^{(j)} (u\lambda|v\sigma) \end{split}$$

onde o sĩmbolo (u λ | ω) se refere \hat{a} integral sobre $\frac{1}{r_{12}}$ tal qua as funções da

esquerda estão associadas ao elêtron l ${\rm e}$ as da direita, ao elêtron 2. Analo qamente:

$$K_{\mathbf{i}\mathbf{j}} = \sum_{\mu\nu\lambda\sigma}^{\Sigma} c_{\mu}^{(\mathbf{i})*} c_{\sigma}^{(\mathbf{j})*} c_{\lambda}^{(\mathbf{j})} c_{\sigma}^{(\mathbf{i})} (\mu\sigma|\nu\lambda)$$

Substituindo estas expressões na eq. (Al2.17) temos:

$$E = 2\sum_{i=1}^{N} \sum_{\nu_{i}} c_{\nu}^{(i)} c_{\nu}^{(i)} h_{\nu\nu} + \sum_{i=1}^{N} \sum_{\nu_{i}} \sum_{\nu_{i}} c_{\nu}^{(i)} c_{\nu}^{(j)} c_{\lambda}^{(i)} c_{\nu}^{(j)} (2(\mu\lambda|\nu\sigma) - (\mu\sigma|\nu\lambda))$$

E conveniente definir:

$$P_{\mu\nu} = 2\frac{N}{1} c_{\mu}^{(1)*} c_{\nu}^{(1)}$$

Substituindo na expressão de E:

$$E = \sum_{l,v} P_{\mu\nu} a_{\mu\nu} + \frac{1}{2} \sum_{\omega \lambda k_0} P_{\omega k} P_{\nu \alpha} \left[(\mu \lambda | \nu \alpha) - \frac{1}{2} (\omega \alpha | \nu \lambda) \right]$$
(A12.31)

Procuramos agora os melhores valores das constantes $c_{\nu}^{(1)}$, variando a energía com respeito a essas constantes. O procedimento é inteiramente análogo ao da secção anterior, e o resultado é:

$$\sum_{i} c_{i}^{(j)} k_{i,v} + \sum_{j}^{N} c_{i}^{(j)} c_{i}^{(j)} c_{i}^{(j)} \left[2(\nu \lambda | \omega) - (\nu \sigma_{i}^{\dagger} \nu \lambda) \right] = \sum_{j} c_{i,j} \sum_{\nu} c_{\nu,j} S_{\mu\nu}$$

$$\nu = 1, 2, \dots$$

Fazendo uma transformação unitária da base para diagonalizar a matriz ϵ , e definindo

$$F_{\mu\nu} = h_{\mu\nu} + \sum_{\nu\sigma} P_{\nu\sigma} \left[(\mu\lambda | \nu\sigma) - \frac{1}{2} (\mu\nu | \lambda\sigma) \right]$$
 (A12.32)

obtemos:

$$\sum_{i=1}^{n} \{F_{\mu\nu} - c_{i}^{i}S_{\mu\nu}\}c_{\nu}^{(i)} = 0 \qquad \mu = 1,2...$$
 (A12.33)

que são as equações de Roothaan [2]. Em notação matricial:

A grande vantagem prática destas equações é que elas são simplesmente equações atgebricas e não mais diferenciais. Dada uma base de funções (χ_μ) , cal

culamos os elementos $h_{_{\mathrm{DN}}}$. Supondo em primeira aproximação que:

colocamos esta expressão na eq. (A12.33) e obtemos os $c_{\nu}^{(1)}$. Com estes, calculamos a matriz densidade P formada por todos os elementos $P_{\mu\nu}$, e a partir dela, uma segunda aproximação aos elementos do operador de Fock, $f_{\mu\nu}^{(1)}$. O processo ê repetido atê atingir a autoconsistência.

5 - SISTEMAS DE CAPAS ABERTAS

Para sistemas de capas abertas as equações de Roothaan-Hartree-Fock são exatamente análogas; entretanto, como o número total de elêtrons com spin α ê diferente do de elêtrons com spin β , o campo que atua sobre um elêtron a devido aos outros elêtrons ê evidentemente diferente do campo que atua sobre um elêtron β . No formalismo de Roothaan-Hartree-Fock postula-se uma função de onda na forma de um ûnico detouniquante de Sútto: não heat como os orbitais de base para elêtrons de spin α formam um conjunto $\{\phi_1^2\}$ completamente independente do conjunto de base dos elêtrons com spin β , $\{\phi_1^2\}$. As equações de Roothaan são:

$$\sum_{\nu} \{F_{\nu\nu}^{\alpha} \sim \epsilon_i^{\alpha} \, S_{\mu\nu}\} \, \, \epsilon_{\nu}^{(i)\alpha} = 0$$

$$\mathbb{E}(F_{\mu\nu}^{\ \beta} + \varepsilon_i^{\ \beta} S_{\mu\nu}) \varepsilon_{\nu}^{(i)\beta} = 0$$

Para maiores detalhes, ver por exemplo Ref. [8].

REFERÊNCIAS

- 1 J.C. Slater; Phys, Rev., 1953.
- 2 J.C. Slater, Quantum Theory of Molecules and Solids, vol. 4 (McGraw-Hill Book Co., New York, 1970).
- 3 C.C.J. Roothaan, Rev. Mod. Phys. 32, 239, 245, (1960).
- 4 O.R. Hartree, Proc. Cambridge Phil. Soc., 24; 89 (1928).
- 5 V. Fock, Z. Physik, 61, 126 (1930).
- 6 T. Koopmans, Physica, 1, 104 (1933).
- 7 J. C. Slater, Quantum Theory of Atomic Structure, vols. 1 e 2 (McGraw-

Hill Book Co., New York, 1960).

8 - J.A. Pople e O.L. Beveridge, Approximate Molecular Orbital Theory
Graw-Hill Book Co., New York, 1970).

APÉRDICE 13: DETERMINAÇÃO DE TERMOS ESPECTROSCÓPICOS

1 - ELETRONS EQUIVALENTES

O procedimento para a determinação dos termos espectroscôpicos de configurações formadas por elêtrons equivalentes \tilde{e} descrito a seguir para a configuração p^2 .

(1) Determinar os spin-orbitais degenerados a disposição.

Neste caso são:

$$p^{-1}\alpha, p^{-1}B, p^{0}\alpha, p^{0}B, p^{1}\alpha, p^{1}B$$

(2) Escrever todas as possíveis maneiras de arrumar os elétrons acs spin orbitais.

No caso de p², são

$$\binom{6}{2} = \frac{6!}{2! \cdot (6-2)!} = 15$$

possibilidades que indicamos no Quadro 1

QUADRO I

	1	Função	2-1		
	2p-1	2p*	2p1	ML	. M _S
1		*	—	-1	1
2	+-		+	0	1
3	-	+	+	1	1
4	+			-1	-1
5	+	_	+	0	-1
6	_	+	-1-	1	-1
7	+		_	-1	0
В	<u></u>	_		0	0
9	+			-1	0
10	+	_	+	0	°o
11		-	· 🛨	1	0
12	—	+	+	1	0
13	1	_		1	0

(3) Ver qual o maior valor de M1.

10

Ele deve ser igual ao maior L, já que para um valor de L. M_{\perp} pode valer $0,\pm 1,\dots,\pm L$. No nosso caso, M_{\perp} (mãx) = 2. Hã então um termo espectroscopico com L=2, ou seja um termo 0.

- (4) Vez quais os valores de M_S associados ao M_L máximo.
 Para a configuração p² so tem M_S=0. Assim S=0 e o termo correspondente é
 - (5) Ver qual o valor máximo de M_S. Para dois elétrons so pode ser M_S=1.
 - (6) Montar um quadro na forma do Quadro II.

QUADRO II

H _S N _L	-2	-1	0	1	2
-1	-	4	5	6	-
0	13	7,9	8,10,14	11,12	15
1		1	2	3	-

Nas diferentes casas indicamos as funções correspondentes pelo seu número, de acordo com o código introduzido no Quadro 1.

(7) Achar os termos espectroscópicos tais que o número de suas componentes esteja de acordo com o número de funções em cada casa do Quadro II.

Por exemplo, o termo 1D tem J=2, ou seja, $\tilde{\epsilon}$ cinco vezes degenerado: como S=0, todas as funções devem ter M_S=0, e como J=L=2, M_E deve valer 0, z1 e ± 2 . Riscamos então uma função (qualquer) em cada casa da fila com M_S=0.

Não sobrando funções com ½=±2, procuramos termos espectroscópicos com L=1. Vemos que ½=±1 está associado é funções com ½=±1, indicando a existência de um termo ³P. Os valores de J são 2,1 e O: o termo ³P, é cinco vezes degenerado, o termo ³P, é trús vezes degenerado, e o termo ³P, ñão é degenerado. Se riscarmos mais nove funções no quadro, só resta uma função

na casa M_L=0, M_S=0, ou seja um termo espectroscópico ¹S₂.

Finalmente, a configuração p² da origem a três termos:

De acordo com as regras de Hund e ordem das energias é a seguinte:

2 - ELETRONS EQUIVALENTES E NÃO EQUIVALENTES

Consideremos o caso da configuração

correspondente a um estado excitado do átomo de carbono. Para acharmos os termos espectroscópicos, acoplamos primeiro os elétrons equivalentes:

$$1s^2 + {}^1S$$

 $2s^2 + {}^3P, {}^1O, {}^1S$

e, separadamente, o par 2s, 3d:

$$\begin{cases} L = 2 \\ S = 1,0 \end{cases} + 30,10$$

O termo 1 S do $1s^{2}$ não precisa ser considerado pois não altera nada. Dos restantes, temos que combinar:

$$\begin{cases} ^{3}P \times ^{3}O \rightarrow \begin{cases} L = 3,2,1 \\ S = 2,1,0 \end{cases} & \rightarrow ^{5}F,^{3}F,^{1}F,^{2}O,^{1}D,^{1}O,^{3}P,^{3}P,^{1}P \end{cases} \\ ^{3}P \times ^{1}D \rightarrow \begin{cases} L = 3,2,1 \\ S = 1 \end{cases} & \rightarrow ^{3}F,^{3}O,^{3}P \end{cases} \\ S = 1 \\ ^{1}O \times ^{3}O \rightarrow \begin{cases} L = 4,3,2,1,0 \\ S = 1 \end{cases} & \rightarrow ^{3}G,^{5}F,^{3}D,^{5}P,^{5}S \end{cases} \\ \begin{cases} L = 4,3,2,1,0 \\ S = 0 \end{cases} & \rightarrow ^{1}G,^{1}F,^{1}D,^{1}P,^{1}S \end{cases} \\ \begin{cases} L = 4,3,2,1,0 \\ S = 0 \end{cases} & \rightarrow ^{1}G,^{1}F,^{1}D,^{1}P,^{1}S \end{cases} \\ \begin{cases} L = 2 \\ S = 1 \end{cases} & \rightarrow ^{3}O \end{cases} \\ \begin{cases} L = 2 \\ S = 0 \end{cases} & \rightarrow ^{3}O \end{cases}$$

Finelmente, a configureção ls²2s2p²3d do átomo de carbono dá origem aos seguintes multipletes: um ³G, um ¹G, um ⁸F, três ³F, dois ¹F, um ⁵O,quatro ³D, três ¹O, um ⁵P, três ³P, dois ¹P, um ¹S e um ¹S.

APÉNDICE 14 - MODOS NORMAIS DE VIBRAÇÃO

A função de onda de uma molécula de N ātomos depende das 3N coordenadas $x_1,y_1,z_1,x_2,y_2,z_2,\ldots,x_N,y_N,z_N$. Fazendo-se uma transformação de coordenada das, é possível separá-las em X,Y,Z do centro de massa, e 3N-3 coordenadas relativas. Uma nova transformação permite separar as três coordenadas angulares que caracterizam as rotações em volta dos três eixos da molécula (para moléculas lineares, estes são số dois). As 3N-6 coordenadas restantes, que podemos chamar de q_1,q_1,\ldots,q_{3N-6} , são as coordenadas vibracionais.

Para uma molecula diatomica, a energia potencial vibracional

ë simplesmente V(q), e pode ser aproximada por uma função de Horse:

$$V(q) = 0_{\rho}(1-e^{-\beta q})^{2}$$

onde q representa a variação na distância internuclear R com relação a distância internuclear de equilibrio $R_{\rm p}$:

Vimos no Cap. VIII que era conveniente expandir Y(q) numa serie de potencias de q:

$$V(q) = V(0) + (\frac{dV}{dq})_0 q + \frac{1}{2!} (\frac{d^2V}{dq^2})_0 q^2 + \dots$$

pois, para valores pequenos de q(q<1), esta serie converge, e

$$V(q) \approx \frac{1}{2} k q^2$$

Para uma molēcula poliatōmica, o mesmo pode ser feito para deslocamentos pequenos $q_1,q_2,\ldots q_{3N-6}$ em voita da geometria de equilibrio $(q_1=q_2=\ldots=q_{3N-6}=0)$ e a expansão \bar{e} a seguinte:

$$\begin{aligned} v(q_1, q_2, \dots, q_{3N-6}) &= v(0, 0, \dots, 0) + \sum_{i=1}^{3N-6} \left[(\frac{3V}{\delta q_i})^{q_i} \right]_{0,0,\dots,0}^{q_i} \\ &+ \frac{1}{2} \sum_{i,j=1}^{3N-6} \left[(\frac{3^2V}{\delta q_i^2 \delta q_j})_{q_i} \right]_{0,0,\dots,0}^{q_i q_j} + \dots \end{aligned}$$

No equilíbrio o potencial é zero, e como é um mínimo, as derivadas primeiras são todas nulas também. Desprezando os têrmos de potencias majores que 2, temos:

$$V(q_1,q_2,...,q_{3N-6}) = \frac{1}{2} \frac{3N-6}{\sum_{i,j=1}^{2N-6}} f_{ij}q_iq_j$$

onde

$$f_{ij} = \left[\left(\frac{\partial^2 V}{\partial q_i \partial q_j} \right)_{q_\ell} \right]_{0,0,\dots,0}$$

As constantes \mathbf{f}_{ij} formam uma matriz \mathbf{f} que pode ser diagonalizada por uma transformação linear das coordenadas \mathbf{q}_i . Assim, nas coordenadas

$$Q_i = \sum_{k} U_{ki} q_i$$

unde os U., são os elementos de uma matriz U ortogonal, temos:

e

$$\forall \{Q_1,Q_2,\ldots,Q_{3N-6}\} = \frac{1}{2} \; f_{11}Q_1^2 \; \frac{1}{2} \; f_{22}Q_x^2 \; + \; \ldots \; \frac{1}{2} \; f_{3N-6}, \; 3N-6 \; Q_{3N-6}^2$$

de modo que a energia potencial é simplesmente uma soma de potenciais harmónicos simples nas 3N-6 coordenadas ¿independentemente, e a equação de Schrödinger vibracional é separável em 3N-6 equações do oscilador harmônico; a energia é a soma de 3N-6 energias de vibração:

$$E_{y} = (v + \frac{1}{2})h v_{0}$$

que diferem apenas na frequência fundamental v_0 , e a função de onda \bar{e} o produto de 3N-6 funções vibracionais:

$$\Psi_{vibr} = \Psi_{v_1}(Q_1)\Psi_{v_2}(Q_2) \dots \Psi_{v_{3N-6}}(Q_{3N-6})$$

onde:

$$\psi_{V_i}(Q_i) = N_{V_i}H_{V_i}(Q_i)e^{-\beta Q_i^2/2}$$

As coordenadas Q_i são chamadas de coordenadas normacs, como Q_i \bar{e} uma combina

ção linear de coordenadas de todos os átomos da molēcula, é claro que uma vibração em termos de \mathbb{Q}_1 envolve uma oscilação de todos os átomos da molēcula, com uma mesma frequência \mathbb{Q}_2 : a essa vibração conjunta dâ-se o nome de modo normal de vibração. E importante notar porêm que as vibrações reais dos átomos da molêcula são uma superposição de todos os movimentos em cada modo normal e que os modos normais são uma artificio que facilita o estudo das vibrações moleculares.

Uma análise completa em termos de modos normais porém so pode ser feita para moléculas pequenas ou para moléculas com muita simetria, para as quais pode se utilizar a teoria de grupos.

Na prâtica o problema $n\bar{ao}$ de resolve escrevendo a matriz \hat{f} e diagonalizando-se. Utiliza-se, em vez disso, a propriedade dos coordenados normais de denem auto funções dos operadores de simetria da molécula, i.e., se a molêcula possue um eixo de rotação \hat{C}_2 por exemplo, deverá ser:

$$\overline{C}_2Q_{\frac{1}{2}} = a_{\frac{1}{2}}Q_{\frac{1}{2}}$$

onde a_1 é um número. E evidente então que a aplicação da teoria de grupos deve facilitar notavelmente e obtenção dos Q_1 . Para moléculas pequenas pertencentes a grupos pontuais de simetria que sõ possuem representações irredu tíveis unidimensionais [1], como é o caso da molécula de água, os Q_1 podem ser obtidos de uma maneira intuitiva analisando como se transformam as coordenadas x_1,y_1,x_2 de todos os átomos sob as operações de simetría molecular.

Consideremos a molécula de água: como é planar, o movimento dos átomos fora do plano pode ser considerado como translacional ou rotacional; as coordenadas para vibração são então às indicadas na Fig. A14.1. Determine-

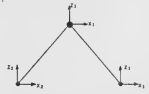


Fig. A14.1 - Coordenadas dos átomos na molárula de água. mos a simetria dos vetores unitários x_1,x_2,x_2,z_1,z_2 e z_2 com relação és operações $\tilde{c}_u(xz)$, \tilde{c}_2 e $\tilde{c}_u^1(yz)$. No referente a $\tilde{c}_u(xz)$ todos são simétricos pois

se encontram no plano. As operações \tilde{C}_2 e $\tilde{\sigma}_2^{\dagger}$ transformam as coordenadas dos dois H umas nas outras de modo que \tilde{e} necessário formar primeiro "coordenadas de grupo" análogas aos orbitais de grupo introduzidos anteriormente:

$$x_{\bullet} = x_2 + x_3$$

$$x_{\perp} = x_2 - x_3$$

$$Z_+ = Z_2 + Z_2$$

$$z_{-} = z_{2} - z_{2}$$

(É importante notar aqui que estas combinações não representam um vetor, mas sim um conjunto de vetores). A classificação em simétricos (S) e antisimétricos (A) é a seguinte:

Coordenada	õ,	Ū₂
X,	A	A
21	S	5
x ₊	A	A
x_	A	5
z ₊	S	5
Z,	A	A

Combinando as coordenadas que tem simetrias identicas, obtemos tres grupos:

$$(x_1,x_1,z_2); (z_1,z_2); (x_1)'$$

Vemos imediatamente que uma das coordenadas normais será:

$$Q_1 = x_1 = x_2 - x_2$$

representada na Fig. A14.2(a). As coordenadas z_1 e z_{+} podem se combinar arbitrariamente para formar duas novas funcões

$$Q_2 = az_1 + bz_4;$$
 $Q_2^1 = a^1z_1 + b^2z_4$

onde a,b, a' e b' são constantes arbitrárias. Um possívei par $\{Q_2,Q_2\}$ forma do por soma e diferença de z_1 e z_4 está representado na Fig. Al4.2(b); neste exemplo Q_2 corresponde a uma vibração: os valores dos coeficientes a e b são determinados pela condição de que o centro de massa permaneça fixo duran

te a vibração.

$$\Delta z_{CM} = \frac{\sum_{i} M_{i} z_{i}}{\sum_{i} M_{i}} = 0$$

ou

$$M_0 a z_1 + M_0 b(z_2 + z_3) = 0$$

ou ainda

Como z_1 a z_4 são unitários, a relação entre seus coeficientes no modo normal deva sar:

$$\frac{a}{b} = -\frac{M_H}{M_O}$$

a se escolhemos a=1, sarā

e

$$Q_3 = z_1 = \frac{M_0}{M_0} z_+$$

Finalmenta, as coordenadas x_1, x_4 a z_1 podem sa combinar para formar três novas funções, mas a resolução não é tão simplas: observamos qua x_4 e x_2 envolvem os mesmos átomos; podemos novamente fazar a soma a a difarença dastas coordenadas de grupo para formar combinações de hibridos (i.a., por exemplo $h_3 = cx_3 + dz_3$ sobre o átomo h_3)

$$h_{+} = c(x_{2} + x_{3}) + d(z_{2} - z_{3}) + h_{2} + h_{3}$$

 $h_{-} = c'(x_{2} + x_{3}) - d'(z_{2} - z_{3}) = h'_{2} + h'_{3}$

'as quais astão ilustradas na Fig. Al4.3. Os coeficientas c.d.c' e d' podem sar escolhidos para que os híbridos resultantas se encontrem, ou sobre os ai xos da ligação da molécula, ou sobre as perpendiculares a ales. As coordena das h_{\perp} e h_{\perp} devem ainda sar combinadas com x_1 para formar Q_3 , Q_3 a Q_3 (Fig. Al4.2(c). Observamos qua somenta a combinação de h_{\perp} com $(-x_1)$ dã origem a

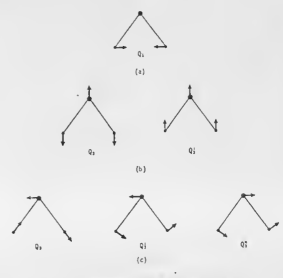


Fig. Al4.2 - Combinações simetrisadas de x₁,x₂,x₁,x₁,x₂,x₃.

uma yibração; as outras são rotações (Q;) ou translações (Q;). Os coefi-



Fig. Al4.3 - Combinações de x, e x_.

cientes r a s em

$$Q_3 = r h_4 - s x_1$$

são determinados pela condição da qua o cantro de massa permaneça fixo no es

paço.

As três coordenadas normais de vibração são Q_1 , Q_2 e Q_3 e se denominam modos de deformação, estiramento simétrico e estiramento assimétrico respectivamente. Para maiores detalhes ver Refs. [1], [2] e [3].

REFERÊNCIAS

- 1 F.A. Cotton, Chemical Applications of Group Theory (Wiley-Interscience, 2⁴. Ed., New York, 1971.)
- M. Karplus a R.N. Porter, Atoms and Molecules (W.A. Benjamin, New York, 1970).
- 3 E.B. Wilson, J.C. Decius e P.C. Cross, Molecular Vibrations (McGraw-Hill, New York, 1955).

APÉNTICE 15 - PROGRAMA HUCKI

O nosso programa HUCKL calcula pelo metodo de Hückel simples as energias e coeficientes dos orbitais moleculares, as cargas eletrônicas π , e as ordens de ligação. O programa está escrito em FORTRAN IV adaptado para um mini-computador HP2100 com 65 Xbytes de memõria. Pode ser utilizado, sem mo dificações, para moléculas com até 45 orbitais π , podendo este número ser fa cilmente incrementado. A diagonalização é feita pelo método de Jacobi.

A entrada de dados e muito simples: o programa automaticamente torna todos os elementos da matriz H iguais a:

zero, para elementos diagonais (o = 0)

-1, para elementos não diagonais entre átomos ligados (8 \approx -1) zero, para elementos não diagonais entre átomos não ligados.

Assim, se houver heteroátomos, os valores dos α s e β s devem ser indicados como dados.

DADOS

19 Cartão: em formato (314, 32A2):

- i) o número de atomos com orbitais m
- ii) o número de elétrons na nuvem m
- iii) o número de "vizinhos", ou seja, uma sequência tal que todos os átomos ligados apareçam como "vizinhos".
- iv) o nome do composto.

29 Cartão: em formato (3012), a sequencia de "vizinhos".

39 Cartão: em formato (213, F10.5), os elementos da matriz H correspondentes aos heteroatomos, na forma seguinte:

49 Cartão: idem

Um cartão branco, e recomecar com outra molecula.

meanway is a familiar amortion

Se mão houver mais moléculas:

Mais um cartão branco.

EXEMPLO: Considerenos a molécula de acido 3-indolilacético:

Os cartões de dados para a aplicação do mêtodo de Hückel são os seguintes:

--14 -- 16 -- 19 - AC I 00 - 3 - I N DOL 1L ACE TI CO

-3-4-5-6-7-8-9-1-2-310121011141113

--1--1--1.5

-11-11--0.5

-13-13--1.0

-14-14--2.0

--1--2--0.8

--1--9--0.8

-10-11--1-9

-12-13--1.0

-12-14--2.0

dois cartões brancos.

DOOL FINA PROCPAN HUMAR (3) 0002 COMO PREPARAR DS DADOS 0003 C N DE ATCHOS. N DE ELETPONS. N DE VIZINHOS. LAPEL 0004 C SECLENCIA CE VIZINEOS 0005 C ELEMENTOS DE MATRIZ DIFERENTES DE 1. E DE U. 0006 C CARTAG PRANCO E RECOMECAR 0007 C PARA TERMINAR. DOIS CARTDES BRANCOS 000F C INTEGER NOMEL (3) + 100H (85) 0005 COMMON 1CCM+FCOM (3105) 0010 DATA NOME 1/24RD . 24HU . 244 / 0011 (IBMOA-SIOBXE LIA) 0012 END 0013 PPCGRAM HCHLAIS) 0014 INTEGER ACMEZIST . NA (HO) . N . NELEC . NVI7 . NVIZI . KP (45) . 0.015 0016 DIMENSION # (18351+COL (45+45) 0017 CCPPCA A.AELEC. NVIZ. NVIZI. NA. FCOM (3105) 3100 EGLIVALENCE (COL (I+I)+FCCH(I))+(H(1) +FCOM(2071)) 0019 DATA NCHEZ/ZHU1.2HAG.ZHI / 0020 0071 19=5 REACTIR . 1001 N . NELEC . NVIZ . LAFEL 0022 FCGMAT (314.32A2) 0023 100 TF (N) 999.999.7 0024 CONTINUE 0025 WRITE (A.185) LAHEL 0026 ECHMAT (11432A2) 0027 291 0028 DC P I=1.N S/(1-101)=(1)9x 0029 E CC 9 J=I+N 0030 CC 9 I=I+K 0031 CCL (I.J) = 0. 0032 READ (IR. 101) (NA (K) - K=1 - NV17) 0.033 101 FCP-AT (3012) 0.034 NV121=NV12-1 0035 WEITE (6-190) (NA(R) +K=I+NVIZ) 0036 FCGPAT (3012) 0037 150 CO 10 K=1+NVIZI 0038 KAKEKA (K) 0039 NAMISHA (K+1) 0.040 PPIMEIRC FOR TODOS OS RETAS IGUAIS A 1 0041 COL (NAK+NAM1) =-1. 0042 CCI (NAM1 .NAK) == 1 . 0043 CONTINUE 0044 10 0045 1.2 REAP (18.102) 1.J.COLIJ FCRWAT (212.F10.5) 0046 102 TF (1) 13 - 17 - 121 0047 CONTINUE 0048 121 COL (I+J) = CCLIJ 0049 WEITE (6.200) I.J. COL (I.J) 0.050 FCRWAT (2(3.F10.5) / 0051 GC TC 12 0.052 0053 13 CONTINUE 00 IS J=1.k . 0054 CC 15 I=I+J 0055 1J=[+KP(J) 0056

0.057	15	P(1J)=CCL()+J)		0113	1.6	CONTINUE
0058	• •	16v=0		0114		CONTINUE
0059		00 16 J=1+N		0115		[A=1A+]
				0116		
0060		11A=1FA+1				6° TO 12
0061		IFA=IFA+J		0117	3.0	CCATINUE
0062		WRITE(6.301) (M(I).I=IIA.IFA)		0118		RETURN
0063	301	FORMAT (16F5.1)		0119		ENC
0064	16	CCATINUE		0120		SUFFICULIAF ELGCE(N.NJX.H.#F.C)
0065		CALL EXEC (H.NOMEZ)		0121		INTEGER KP(1)
0066	999	CCATINUE		0127		CIPENSICN HIII+CIII
0067		CALL HUARK		0123		TCL=5.E-#
8300		ENC		0124		25CP=0.5
				0125		IF (A=1) 200 • 300 • 200
9400		PROGRAM CIAGI(5)			200	F=0.
0070		INJEGER ACMES (3) +NA (80) +N+AELEC+NV17+NV1Z1		0126	200	
0071		INTEGER 145.KP(45)		0127		CC 210 u=2+6
0072		COMMON N.NELEC.NV12.NV121.NA.VECT(2025).R00T(45).		012#		_+=J=[
0073		1F(1035)		0129		CC 210 1=1+Jb
0.074		CATA NOME3/2HIN+2HOE+2hx /		0130		[u=1+kP(u)
0075		145=45		0131		IF (F-AFS(F([J])))205+210+210
0076		CC 5 1=1.45		0132	205	F=AFS(F(14))
				0133	200	11=1
0077	2	KP(I)=(I*1-1)/2				
007#		CALL CRIVE (N+145+F+KP+RQO)+VECT)		0134		JJ=J
0079		CALL EXEC(8+NCME3)		0135	210	CCATINUE
0.040		CALL HUANK		0136		11FAC=(11-1) *NUX
0041		FVL	*	0137		J1FAC=(J)-1) *\JX
0.0 H 2		SUPPORTINE DRIVE IN-NUK-H-KP-E-C)		· 0138		111)=11+KF(11)
00A3		INTEGER KF(1)		0139		J1J1=J1+KF(J1)
0084		CIMFN5)CN C(45+65)+E(45)+F(1035)		0140		11J1=11+KF(J1)
0085		uFaC==NuX		0141		HILI1=H(1) (I)
				0142		Falal=P(alal)
0086		CC 10 J=1+4				
0087		\\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\		0143		H11J1=H(I1UI)
0054		CC 10 1=1+N		0144		1F(P)215+300+215
99.00		1J=)+JFAC		01.45	215	O1FF=250F=(FU1U1=F1111)
0090		IF(1-J)9-11-9		0146		IF (APS(C1FF)-AHS(H1IJ1))?25.275.220
0091	9	C(13)=0.		0147	220	F=+11J1/C1Ff
0092		CC 1C 10		014#		1F (APS(P)=1CL1222+222+232
0093	11	611 1-1		0149	222	F(11J11=0.
0044	10	CC#11NUE		0150		CC 10 200
0095	10	CC411NOC		0151	220	FAD=1./SGF)(1.+P=P)
		CALL ETECH (N.N.JX+H+KP+C)			232	
0.096		CO 15 1=1+y		0152		4±388±25
0097		1= +KP(1)		0153		CC=750P+750P+P#D
0098	12	E(1)=+(11)		0154		ec 10 240
0099		14=)		0155	235	P=E1FF/H11JI
0100	13	IF (IN-N) 14 + 14 + 30		0156		HAC=1./SCH1(1.+P=P)
0101	14	SMAL =E (IA)		9157		S2=HAD
0102		DC 20 1=1A.N		0158		CC=250P+250P=P+F4D
0102		1F (SMAL-E(1))120+20+15		0159	240	ASSCRT (CC)
	10	SwaL = E(1)		0410		S=740P*S7/X
0104	15					F=F1III+euluI
0105		E(I)#E(IK)		0161		
0106		E (1K)=SMAL		0162		+(U1J1)=+J1J1+CC++11J)=52++1111=5*5
. 0107		DC 16 J=1+6		0163		+([]J])=0.
0108		JN=(1N-1)*NJK+J		0164		F(1111)=P=H(J1J1)
0109		J1=(1-11=6JX+J _		0165		1F (11-1)250 • 250 • 242
0110		SAVE=C(JIN)		0166	242	.v=11-1 ·
0111		C(u1%)=C(u1)		0147		DC 245 JF=I+JM
		C(J1)=SAVE		016#		11UF=UP+KP(11)
0115		CIGIT-JAIL		0165		

J]JP=JP+KF(J]) 0149 F=F(J)JP) 0170 C=H(IIJP) 0171 FIJIUPI=Pex+CeS 0172 F(11JP) ==P*S+U*X 0173 245 IF (J1-11-11260+260+252 0174 250 0175 252 JM=11+1 0176 JN=J1-1 DC 255 JP=JM+JA 01T7 (1_P=[]+KP(_P) 017 JIJPEJP+KP[J] 0119 P=FIJIJF) បារុគ្យ C=FIIIJF) 01#1 HIJIUPIEFEX+CHS 01+2 01H3 255 ************ 1F(J1-N1262.270.262 01P4 260 0145 262 JM=J1+1 CC 764 UF= . V . N 0166 0197 JIJF=J1+KP(JF) 11JP=11+KF (JP) 0148 0189 FER (UIUH) C=P111JF1 0190 HIJIUFIER*X+G*S 0191 Ke0+5ed==1df1114 245 0192 CC 275 UP#1+N 0193 270 JPJ1=JF+J1FAC 0194 JPI1=JP+I1FAC 0195 P=C(JPJ1) 0196 G=C(JP11) 0197 0198 CLUPULIEP+X+0*5 C1JP111=-P*5+6*x 0199 275 0200 GC 10 200 RETURN 300 0201 2020 ENO PROGRAM INCENTAL 0203 INTEGER NOWELLBLONA (HOLON AFLECONV (7 ANIZ) 0204 CCMMON NONFLECONVILLANTITIONALCIASOASTOE (451-0ERS145) 0205 DATA NOME 1/2- FID : 2++++2+4 / 4050 CC 16 1=1+5 0207 WRITE(6.201)].F(1).(J.C(J.1).J=].K) 8050 AUTOVALOR ="F12.H/" AUTOVECT 0709 FORMAT L//15" 108 "/ 5(1#+F17+P1) 0710 0211 le CONTINUE CALCULO DA ENERGIA TOTAL 0212 C 0213 ETOT=0. NAENELEC/2 0214 -NRIENR+1 0215 CO 18 J=1.48 0216 ETOT=ETOT+E(J)+E(J) 0217 16 APARENELEC-A9-NP 0218 1F (NPAR) 19.20.19 0219 ETOT=FTCT+E(AP1) 0220 19 CONTINUE 0221 5.0 WPITE 15.205) ETOT 0555 FCPMAT L///H ENERGIA PT TCTAL =HF12. P//) 0223 205 CALCULO DAS DENSIDADES ELECTRONICAS 0224 C

0225		CO 21 1=1+h
0226	21	DEA5(1)=0.
0227		DC 2* (=1*N
0228		DC 22 J=1+NP
0229	2.2	DENG[]1=DENS[])+2.*C(]+J)*C[]+J]
0230		1F (NPAR) 23+24+23
0231	23	DFN = (= DENS () + C (A +) + C (M +)
0232	24	CONTINUÉ
0233		WHITE (6.210) (1.DENS(1).(=1.%)
0234	210	FORMAT (" DENSIDADES ELETACNICAS"//5(18-F12-8)
0235	C	CALCULO DAS ORDEMS DE LIGAÇÃO
0236		WEITE (6-214)
0231	214	FORWAT LIZE CHOENS OF LIGACAGE)
0238		00 31 K=1+AV1Z1
0239		KAK=KA(K)
0240		KAP1=KA(K+1)
0241		CPL1G=0.
0242		DC 33 1=1+NH
02+3	33	CPLIG=CPLIG+2. *C(NAK+I) *C(NAMI+()
0244		1F (NPAP) 34 + 35 + 34
0245	34	CRL1G=ORL1G+C(NAK+NB11+C(NAM1+NB11
0246	35	CONTINUE
0247		*FITE (6+215) NAK+NAM1+OPL 1G
0248	215	FCG=41(214.F12.8)
0249	31	CONTINUE
0250		CALL EXEC(H+NOME)
0251		CALL HUANK
0252		END

Ab-initio, 145, 239, 314, 324 Decemerescencia, 74 Absorção de radiação, 48-49 Densidade de probabilidade, 34, 103 Acoplamento de momentos Densidade eletrônica, 107 angulares, 173 Deslocatização, orbitais moleculares, 251 momento de inercia, 354 Determinante de Slater, 149 orbitais moleculares, 252-257 Determinante secular, 217 Analise populacional de Olagrama de correlação molecular, 330, Mulliken, 257-261 332 Antisimetria, 147-150 Diagramas polares, 88-92 Atomos multieletrônicos, 140, 158-Difração de elêtrons, 30-33, 40 Dipolo magnetico, momento angular, 129 Aufbau, principio de. 163, 225 Doble-Zeta, orbitais SCF, 178 Autovalores hidrogenio, 98 Eletrons momento angular, 119 de frontefra, 308 oscilador harmonico, 78 livres, 75, 94 particula livre, 63 Emissão de radiação, 48 rotor rigido, 84 Energia cinética, 53 Base minima, orbitais SCF, 178 de correlação, 180 Bioquimica quantica, 321-324 de deslocalização, 281-284 81 indagem, 144, 176 de dissociação, 192, 245 Bohr de localização, 308 magneton, 123 de ressonancia, 281-284 modelo atomico, 43-47 de traslação, 141 rajo, 45, 47 do ponto zero, 79 Born-Oppenheimer, separação de, eletronica, 141, 159, 372-379 187 fatores de conversão, 335 Bosons, 148 orbital, 159, 161, 162, 205, 212, 232, 234, 287, 305, 306, 378, Сапро 379. 383 autoconsistente, 160, 239, 240, potencial eletronica, 188, 244 310, 371-387 Equação de Schrödinger, 49-51, 55-58 eletrico, 14 dependente do tempo, 55-56 Campo magnetico, 14 estados estacionarios. 56-58 desdobramento de linhas, 135-137 Equação diferencial Capa fechada, 163 ondas, 10 Carga eletronica w. 284 pendulo simples, 3 momento dipolar, 306 Equação secular, 216, 217, 240, 292 Caroco molecular, 274, 373 Espectros CLOA (combinação linear de orbitais atomo de hidrogenio, 41-43, 46 atomicos), 207, 231, 273 eletronico, 305 CNOO. 246-248 emissão e absorção, 48-49 Comprimento de ligação, relação com origem das transições, 108 ordem de ligação, 305 radiação eletromagnética, 19 Compton, efeito, 29-30 regularidades, 41 Configuração eletrônica, 162, 164, rotação-vibração, 197 225 rotacional, 195 Constante de forca, 198 Constantes físicas, 335 fundamental, 60 Coordenadas, sistemas de, 341-345 metaestavel, 171 Coul omb Estiramento centrifugo, constante de, 192 integral, 376 operador integral, 380 Euler, formula de, 336 de Broglie, relação de, 28, 44, 51 Fator magnetogírico, 121

Lagrange, multiplicadores de, 379 Fermions, 147 Laguerre, polinomios associados de, Fock, operador, 381 358-359 Formula de recorrencia, 347 Laplaciano, 50 Fotoelêtrico, efeito, 25-27 coordenadas polares, 350-351 Fatons, 27 Legendre, polinomios associados de, Função de distribuição radial, 103-84, 356-357 LEMO. 287. 325 Função de onda, 51, 52, 54-56 Ligações de valencia, 206 atomos, 163 degeneradas, 74 MacLaurin, serie de, 336 hidrogenio, 99 Mecanica classica, l momento angular, 119 Metodo do campo autoconsistente, 160, oscilador harmonico, 78-81 239, 240, 243, 244, 371-387 particula livre, 63 Roothaan-Hartree-Fock, 385-387 particula numa caixa, 66, 67, 73, Método variacional, 153-154 Métodos semiempiricos, 245, 314 rotor rigido, 84-92 Michelson-Morley, experimento, 13 Modelos teóricos em quimica, 314-317 Gillespie-Nyholm, regras de, 250, Modos normais, 392-398 Noleculas diatomicas, 186-198 heteronucleares, 233-236 Hamilton, função de, (Hamiltonlana) homonucleares, 225-233 Moleculas poliatomicas, 239 Hamiltoniano, 54 Momen to harmonicos esfericos, 84 angular, 115-139 Hartree, 47 de inercia, 352-355 Hartree-Fock dipolar, 306 modelo, 159, 379-384 generalizado, 6 crbitais, 176, 205, 371, 382 linear, 35 Roothaan, 385-387 linear, operador, 52 Helio, atomo, 141-145, 148, 150, Morse, função de, 192-194 152, 154-157 Movimento dos nucleos, 194 Hermite, equação diferencial de, Multiplete, 166 346 Multiplicidade, 166 Hibridização, 261-266 Muscarinica, ação, 323 Hidrogenio atomo, 21, 96-112 Nicotínica, ação, 323 funções de onda, 360-363 Niveis de energia, 45, 46, 100, 194 ion molecular, 202, 214-225 Normalização, integral de, 52 espectro atômico, 41-43, 46, Numero de ocupação, 284 134-137 Número quântico Hiperconjugação, 299 azimutal, 99 HOMO, 287, 304, 325 magnetico, 99, 123 Hückel, metodo de, 271-274 principal, 46, 99 butadieno, 279-287 Nuvens de carga, 105 etileno, 274-279 moleculas com heteroatomos, 296-Ondas, 7-13, 33-38 302 dualidade particula-onda, 22 programa de computador, 399-405 eletrons, 30 utilidade, 302-309 estacionárias, 11 Hackel extendido, metodo de, 318mecanicas, 7 pacotes de, 34 Hund, regra de, 175, 227, 230 planas monocromaticas, 35 principlo de superposição, 10 Integrais, tabela de, 337-340 relação de de Broglie, 28 Integral sobre riz, 368-370 Operador Interação de configurações, 179 comutação com o Hamiltoniano, 172

de Fock, 54

was according to the second of the

Koopmans, teorema de, 384

Operador - continuação energia cinetica, 54 hermitiano, 52, 53, 218 momento angular, 116-118 momento linear, 52 permutação, 145, 373 Orbitais atomicos, 99, 158, 161 Hartree-Fock, 176 5CF. 160 Orbitais moleculares, 205, 216-225, analise qualitativa, 209-216, 248 -250 analise quantitativa, 230-233 antiligantes, 214 canonicos de Hartree-Fock, 382 combinação linear de orbitais atomicos, 207 de fronteira, teorla de, 308, 325 -328 deslocalizados, 251-257 equação secular, 216 gerade, 215, 216, 228, 230, 233 hiprides, 261-266 ligantes, 214 localizados, 265-266 moleculas pequenas, 266 não ligantes, 214 pi, 211, 271 recobrimento, 213 sigma, 210, 271 simetria, 210, 251-257 tratamento ab-initio, 239 ungerade (ver gerade) Orbitais 5CF base minima, 178-179 base doble-zeta, 178 base gaussiana, 179 Ordem de ligação, 286, 305 Ortobelio, 170 Oscilador harmonico, 75-81 Parahelio, 170 de, 159-162, 240 Particula livre, 60-64 Particula numa caixa, 64-75 momento linear, 70-72

Particulas independentes, modelo principio de incerteza, 72 Pendulo simples, 2 Perturbações, teoria de, 110, 130, 131, 150, 364-367 * Planos nodais, 91, 211 População eletronica, 257-261 Potencial de ionização, 48, 304, 384-385 vertical, 383 Postul ados atomo de Bohr, 43

Postulados - continuação mecanica quantica, 51-56 Principio de combinação de Ritz, 42 Principio de correspondencia, 38, 39 Principio de exclusão de Pauli, 150 Principio de incerteza, 37, 40 particula numa caixa, 72 Principio de superposição, 10 Probabilidade, 34, 52, 103 Propriedades físicas, 52-55

Radiação do corpo negro, 22-25, 40 Radiação eletromagnética, 17-19 Raio atomico, 105 Reatividade, 307, 325 numero, 309 Recobrimento diferencial nulo, 246 CNDO. 246-248 Recobrimento, integral de, 212 Regras de seleção, 110-112 Regra do 4n+2, 288 Receptor biológico, 322 Relações entre estrutura e atividade, 321 Rodrigues, formula de, 349 Roothaan-Hartree-Fock, metodo, 385-387 autovalores e autofunções, 191 . espectro de, 195 moleculas poliatómicas, 198 Rotação-vibração (ver vibração-rotação) Rotacional, constante, 196 Rotor rigido, 81-92 Rydberg, constante, 42, 46

Simetria orbital, conservação, 329-Simetria molecular, 251-257 elemento de, 252 grupo pontual de, 252 operação de, 252 Sistema conservativo, 7 5later determinante, 149 funções tipo, 176, 177 Spin eletrônico, 124-129 Spin-orbita, acoplamento, 129, 136 Spinorbitais, 128, 147 Super deslocalizabilidade, 308 Superficies de energia potencial, 324

5CF (ver metodo do campo

Separação sigma-pi. 272

Series, 336

autoconsistente)

Schrödinger, equação de, 49-51, 56-58

Tabela Periodica, 162-167 laylor, serie de, 336 Teoria de grupos, 252-257 Termos espectroscópicos, 166-175, 227-230, 389-391 Translação dos nucleos, 189 Troca integral, 377 operador integral, 380 Tunel, efeito, 79

Unidades atomicas, 47, 99, 100

Vibração-rotação espectro, 197 Vibração-rotação - continuação ramo R e ramo P, 198 separação de coordenadas, 190 Vibrações autovalores e autofunções, 192 modos normais, 392-398 Virial, teorema do, 45

Woodward-Hoffmann, regras de, 329-333

ZDO (ver recobrimento diferencial nulo) Zeeman, efeito, 129



impreaso na planimpreas gráfica e editora rua anhaia, 247 - s.p.